25. 8. 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年 8月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-300952

[ST. 10/C]:

[JP2003-300952]

REC'D 1 5 OCT 2004

WIPO

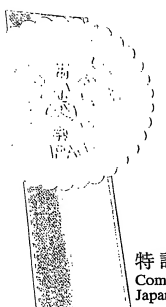
PCT

出 願 人
Applicant(s):

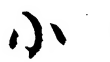
塩野義製薬株式会社

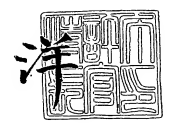
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 9月30日





【書類名】 特許願 【整理番号】 03P00058

【提出日】平成15年 8月26日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】A61K 31/54
C07D279/06

【発明者】

【住所又は居所】 滋賀県甲賀郡甲賀町大字五反田1405番地 塩野義製薬株式会

社内

【氏名】 甲斐 浩幸

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府豊中市二葉町3丁目1番1号 塩野義製薬株式会社内

【氏名】 森岡 靖英

【発明者】

【住所又は居所】 滋賀県甲賀郡甲賀町大字五反田1405番地 塩野義製薬株式会

社内

【氏名】 小池 勝己

【特許出願人】

【識別番号】 000001926

【氏名又は名称】 塩野義製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】 100108970

【弁理士】

【氏名又は名称】 山内 秀晃 【電話番号】 06-6455-2056

【選任した代理人】

【識別番号】 100113789

【弁理士】

【氏名又は名称】 杉田 健一 【電話番号】 06-6455-2056

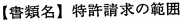
【手数料の表示】

【予納台帳番号】 044602 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 9720909 【包括委任状番号】 9905998



【請求項1】

一般式(I):

【化1】

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、置換されてい てもよいアミノ、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアリールオキシ 、置換されていてもよいアラルキルオキシ、シクロアルキル、ハロゲン原子、ヒドロキシ 、ニトロ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、置換されていてもよいカルバモイル、カルボ キシ、アルコキシカルボニル、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、アルコキシ アルキル、アルキルチオアルキル、置換されていてもよいアミノアルキル、アルコキシイ ミノアルキル、アルコキシアルコキシ、アルキルチオアルコキシ、アルコキシカルボニル アルコキシ、カルボキシアルコキシ、アルキルスルホニルオキシ、置換されていてもよい ヘテロアリール、置換されていてもよい非芳香族複素環式基、又は式:-C (=0) -R^H (R^Hは水素、アルキル、置換されていてもよいアリール、又は置換されていてもよい非 芳香族複素環式基) で示される基;

 R^2 及び R^3 は同一又は異なってC2-C4アルキル、C2-C4アルケニル、C1-C4アルコキシC1-C4アルキル、置換されていてもよいアミノC1-C4アルキル又はC 3-C6シクロアルキルC1-C4アルキル;又は

R²及びR³は隣接する炭素原子を含む5~8員の炭素環;

 R^4 はC1-C6アルキル又はC1-C6アルコキシC1-C6アルキル;

Xは酸素原子又は硫黄原子:

Wはヘテロ原子を介在してもよいC2-C6アルキレン又はヘテロ原子を介在してもよい C2-C4アルケニレン;

nは $0\sim7$ の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和 物。

【請求項2】

 R^2 及び R^3 が同一又は異なってC2-C3アルキルである請求項1記載の化合物、それら の製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項3】

R²及びR³は隣接する炭素原子を含む5または6員の炭素環である請求項1記載の化合物 、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項4】

 R^4 がメチル又はエチルである請求項1記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又は それらの溶媒和物。

【請求項5】

Wが-CH₂CH₂CH₂CH₂-又は-CH=CH-CH=CH-である請求項1~4のい ずれかに記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項6】

一般式(II):

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
(R^1)_n & S \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、置換されていてもよいアミノ 、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、又はアルコキシカルボニ ルアルコキシ;

 R^2 及び R^3 は同一又は異なってC2-C4アルキル;又は

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む5または6員のシクロアルカン;

 R^4 はC1-C6 アルキル;

Xは酸素原子又は硫黄原子;

nは $0\sim7$ の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和 物。

【請求項7】

 R^2 及び R^3 が同一又は異なってC2-C3アルキルである請求項6記載の化合物、それら の製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項8】

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む 6 員のシクロアルカンである請求項 6 記載の化合物 、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項9】 R⁴がメチル又はエチルである請求項6~8いずれかに記載の化合物、それらの製薬上許 容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項10】

一般式(III):

【化3】

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{R^{2}} R^{3}$$

$$(III)$$

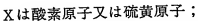
$$X \qquad X \qquad R^{4}$$

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、置換されていてもよいアミノ 、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、又はアルコキシカルボニ ルアルコキシ;

 R^2 及び R^3 は同一又は異なってC2-C4アルキル;又は

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む5または6員のシクロアルカン;

 R^4 はC1-C6 アルキル;



nは0から3の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒 和物。

【請求項11】

 R^2 及び R^3 が同一又は異なってC2-C3アルキルである請求項10記載の化合物、それ らの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項12】

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む6員のシクロアルカンである請求項10記載の化合 物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項13】

 R^4 がメチル又はエチルである請求項 $10\sim12$ のいずれかに記載の化合物、それらの製 薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物。

【請求項14】

請求項1~13のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項15】

カンナビノイド受容体アゴニストである請求項1~13のいずれかに記載の化合物を有効 成分として含有する医薬組成物。

【請求項16】

鎮痛剤として使用される請求項14記載の医薬組成物。

【請求項17】

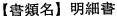
疼痛治療剤として使用される請求項14記載の医薬組成物。

【請求項18】

抗掻痒剤として使用される請求項14記載の医薬組成物。

【請求項19】

気管支拡張剤として使用される請求項14記載の医薬組成物。



【発明の名称】 2-ナフチルイミノ-1, 3-チアジン誘導体

【技術分野】

[0001]

本発明は、カンナビノイド受容体アゴニスト作用を有する2ーナフチルイミノー1,3 ーチアジン誘導体及びその医薬用途に関する。

【背景技術】

[0002]

カンナビノイドは、1960年にマリファナの活性物質の本体として発見され、その作 用は、中枢神経系作用(幻覚、多幸感、時間空間感覚の混乱等)、及び末梢細胞系作用(免疫抑制、抗炎症、鎮痛作用等)であることが見出された。

その後、内在性カンナビノイド受容体アゴニストとして、アラキドン酸含有リン脂質か ら産生されるアナンダミドや2ーアラキドノイルグリセロールが発見された。これら内在 性アゴニストは、中枢神経系作用及び末梢細胞系作用を発現することが知られているが、 さらに、非特許文献1には、アナンダミドの心血管への作用も報告されている。

カンナビノイド受容体としては、1990年にカンナビノイド1型受容体が発見され、 脳などの中枢神経系に分布することがわかり、そのアゴニストは神経伝達物質の放出を抑 制し、幻覚などの中枢作用を示すことがわかった。また、1993年にはカンナビノイド 2型受容体が発見され、脾臓などの免疫系組織に分布することがわかり、そのアゴニスト は免疫系細胞や炎症系細胞の活性化を抑制し、免疫抑制作用、抗炎症作用、鎮痛作用を示 すことがわかった(非特許文献 2)。また、非特許文献 3 にはカンナビノイド受容体アゴ ニストの Δ^9 ーテトラヒドロカンナビノール等が、気管支拡張作用を有することが開示さ れている。さらに、特許文献1にはカンナビノイド受容体アゴニストが、抗掻痒作用を有 することが開示されている。

カンナビノイド受容体アゴニストとして、イソインドリノン誘導体(特許文献2)、ピ ラゾール誘導体(特許文献3)、キノロン誘導体(特許文献4及び特許文献5)、ピリド ン誘導体(特許文献 6)等、さらに本発明化合物と類似の構造を有するチアジン誘導体(特許文献7及び特許文献8)などが知られている。

【特許文献1】国際公開第03/035109号パンフレット

【特許文献2】国際公開第97/29079号パンフレット

【特許文献3】国際公開第98/41519号パンフレット

【特許文献4】国際公開第99/02499号パンフレット

【特許文献5】国際公開第00/40562号パンフレット 【特許文献6】国際公開第02/053543号パンフレット

【特許文献7】国際公開第01/19807号パンフレット

【特許文献8】国際公開第02/072562号パンフレット

【非特許文献1】ハイパーテンション (Hypertension) 1997年、第29巻、p.

1204-1210 【非特許文献 2】 ネイチャー (Nature) 1993年、第365巻、p. 61-65

【非特許文献3】 ジャーナル オブ カンナビス セラペウティックス (Journa l of Cannabis Therapeutics) 2002年、2巻1号、p 59-71

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0003]

カンナビノイド受容体アゴニスト作用を有する化合物及び該化合物を有効成分として含 有する医薬組成物を創製し、鎮痛剤、疼痛治療剤、抗掻痒剤、又は気管支拡張剤を提供す る。

【課題を解決するための手段】

[0004]

本発明者らは以下に示す2ーナフチルイミノー1,3ーチアジン誘導体が強いカンナビノイド受容体アゴニスト作用を有すること、およびそれらを有効成分として含有する鎮痛剤、疼痛治療剤、抗掻痒剤、又は気管支拡張剤として有効であることを見出した。

【発明の効果】

[0005]

すなわち、本発明は、1)一般式 (I):

【化1】

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{R^{2}} R^{3}$$

$$= -N \qquad N \qquad (I)$$

$$X \qquad R^{4}$$

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、置換されていてもよいアミノ、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアリールオキシ、置換されていてもよいアラルキルオキシ、シクロアルキル、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、置換されていてもよいカルバモイル、カルボキシ、アルコキシカルボニル、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、アルコキシアルキル、アルコキシアルキル、アルコキシアルコキシ、アルコキシアルコキシ、アルコキシアルコキシ、アルコキシアルコキシ、アルコキシアルコキシ、アルコキシ、アルコキシ、カルボニルアルコキシ、アルキルスルホニルオキシ、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよい非芳香族複素環式基、又は式:-C(=O) $-R^H$ (R^H は水素、アルキル、置換されていてもよいアリール、又は置換されていてもよい非芳香族複素環式基)で示される基:

R²及びR³は同一又は異なってC2-C4アルキル、C2-C4アルケニル、C1-C4アルコキシC1-C4アルキル、置換されていてもよいアミノC1-C4アルキル又はC3-C6シクロアルキルC1-C4アルキル:又は

R²及びR³は隣接する炭素原子を含む5~8員の炭素環;

 R^4 はC1-C6アルキル又はC1-C6アルコキシC1-C6アルキル;

Xは酸素原子又は硫黄原子;

Wはヘテロ原子を介在してもよいC2-C6アルキレン又はヘテロ原子を介在してもよいC2-C4アルケニレン;

nは $0\sim7$ の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、

- 2) R^2 及び R^3 が同一又は異なって C_2-C_3 アルキルである1) 記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 3) R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む5または6員の炭素環である1) 記載の化合物 、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 4) R^4 がメチル又はエチルである 1) ~3) のいずれかに記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 5) Wが $-CH_2CH_2CH_2CH_2-$ 又は-CH=CH-CH=CH-である1) \sim 4) のいずれかに記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 6) 一般式(II):

【化2】

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{R^{2}} R^{3}$$

$$= -N \times S \times R^{4}$$
(II)

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、置換されていてもよいアミノ 、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、又はアルコキシカルボニ ルアルコキシ;

 R^2 及び R^3 は同一又は異なってC2-C4アルキル;又は

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む5または6員のシクロアルカン;

 R^4 はC1-C6 アルキル;

Xは酸素原子又は硫黄原子;

nは $0\sim7$ の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和

- 7) R^2 及び R^3 が独立してC2-C3アルキルである6) 記載の化合物、それらの製薬上 許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 8) R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む 6 員のシクロアルカンである 6)記載の化合物 、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 9) R^4 がメチル又はエチルである 6) \sim 8) のいずれかに記載の化合物、それらの製薬 上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 10) 一般式(III):

【化3】

$$\begin{array}{c|c} (R^1)_n & S & R^2 \\ & & & \\ & & \\ & &$$

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、置換されていてもよいアミノ 、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、又はアルコキシカルボニ ルアルコキシ:

 R^2 及び R^3 はそれぞれ独立してC2-C4アルキル;又は

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む5または6員のシクロアルカン;

 R^4 はC1-C6 アルキル;

Xは酸素原子又は硫黄原子;

nは0から3の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒 和物、

11) R²及びR³が独立して<math>C2-C3アルキルである10)記載の化合物、それらの製 出証特2004-3087509 薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、

- 12) R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む 6 員のシクロアルカンである 10) 記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 13) R^4 がメチル又はエチルである10) ~ 12) のいずれかに記載の化合物、それらの製薬上許容される塩又はそれらの溶媒和物、
- 14) 1)~13)のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有する医薬組成物、
- 15) カンナビノイド受容体アゴニストである1)~13) のいずれかに記載の化合物を有効成分として含有する医薬組成物、
- 16)鎮痛剤として使用される14)記載の医薬組成物、
- 17) 疼痛治療剤として使用される14) 記載の医薬組成物、
- 18) 抗掻痒剤として使用される14) 記載の医薬組成物、
- 19) 気管支拡張剤として使用される14) 記載の医薬組成物、に関する。

[0006]

以下に各用語の意味を説明する。各用語は本明細書中、統一した意味で使用し、単独で用いられる場合も、又は他の用語と組み合わされて用いられる場合も、同一の意味で用いられる。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を意味する。 「ヘテロ原子」とは、窒素原子、酸素原子、硫黄原子を包含する。

「アルキル」とは、炭素数1~10の直鎖状又は分枝状のアルキルを包含し、例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tーブチル、nーペンチル、イソペンチル、neoーペンチル、nーヘキシル、nーヘプチル、nーオクチル、nーノニル、nーデシルなどが挙げられる。特に、炭素数1~4の直鎖又は分枝状のアルキルが好ましく、具体的には、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tーブチルが好ましい。特に炭素数を指定した場合は、その数の範囲の炭素数を有する「アルキル」を意味する。

「シクロアルキルアルキル」とは、下記「シクロアルキル」で1個以上置換された上記「アルキル」を包含し、例えば、シクロプロピルメチル、2ーシクロペンチルエチル、2ーシクロヘキシルエチル、2ーシクロヘキシルエチル、2

「アルコキシアルキル」とは、下記「アルコキシ」で1個以上置換された上記「アルキル」を包含し、例えば、メトキシメチル、2-メトキシエチル、2-エトキシエチル、3-メトキシプロピル等が挙げられる。

「アルキルチオアルキル」とは、下記「アルキルチオ」で1個以上置換された上記「アルキル」を包含し、例えば、メチルチオメチル、2ーメチルチオエチル、2ーエチルチオエチル、3ーメチルチオプロピル等が挙げられる。

「置換されていてもよいアミノアルキル」とは、下記「置換されていてもよいアミノ」で1個以上置換された上記「アルキル」を包含し、例えば、メチルアミノメチル、2ージメチルアミノエチル、2ージエチルアミノエチル、3ージメチルアミノプロピル等が挙げられる。

「アルコキシイミノアルキル」とは、下記「アルコキシ」で置換されたイミノ基で1個以上置換された上記「アルキル」を包含し、例えば、メトキシイミノメチル、2ーメトキシイミノエチル、2ーエトキシイミノエチル、2ーメトキシイミノプロピル等が挙げられる。

「アルケニル」とは、上記「アルキル」に1個又はそれ以上の二重結合を有する炭素数 $2 \sim 8$ 個の直鎖状又は分枝状のアルケニルを包含し、例えば、ビニル、1-プロペニル、アリル、イソプロペニル、1-ブテニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-ペンテニル、1,3-ブタジエニル、3-メチル-2-ブテニル等が挙げられる。特に、炭素数 $2 \sim 4$ の直鎖又は分枝状のアルケニルが好ましく、具体的には、アリル、イソプロペニル、3-ブテニルが好ましい。特に炭素数を指定した場合は、その数の範囲の炭素数を有する「アルケニル」を意味する。

「アルキニル」とは、上記「アルキル」に1個又はそれ以上の三重結合を有する炭素数 出証特2004-3087509 2~8個の直鎖状又は分枝状のアルキニルを包含し、例えば、エチニル、プロパルギル等が挙げられる。特に、炭素数2~4の直鎖又は分枝状のアルキニルが好ましく、具体的には、プロパルギルが好ましい。

「ハロアルキル」とは、上記「アルキル」に1以上のハロゲンが置換した基を意味し、例えば、クロロメチル、ジクロロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、クロロエチル(例えば、2-グロロエチル等)、ジクロロエチル(例えば、1, 2-ジクロロエチル、2, 2-ジクロロエチル等)、クロロプロピル(例えば、2-クロロプロピル、3-クロロプロピル等)等が挙げられる。 $C1\sim C3$ ハロアルキルが好ましい。

「ヘテロ原子を介在してもよいC2-C4アルケニレン」とは、1~2個のヘテロ原子を介在してもよい炭素数2~4の直鎖状又は分枝状のアルケニレンを包含し、例えば、一CH=CH-CH=CH-、-CH=CH-O-、-O-CH=CH-、-CH=CH-S-、-S-CH=CH-、-CH=CH-NH-、-NH-CH=CH-、-CH=CH-CH-CH=CH-、-CH=CH-CH=CH-である。好ましくは、-CH=CH-CH=CH-、-CH=CH-である。

「シクロアルカン」とは、炭素数3~10のシクロアルカンを包含し、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン等が挙げられる。好ましくは、炭素数5~8のシクロアルカンであり、例えば、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタンが挙げられる。特に炭素数を指定した場合は、その数の範囲の員を有する「シクロアルカン」を意味する。

「炭素環」とは、二重結合及び/又は三重結合を1個以上有してもよい3~10の員をの炭素環を包含し、例えば、シクロプロパン、シクロプタン、シクロペンタン、シクロペンテン、シクロヘキサン、シクロヘキセン、シクロヘプタン、シクロヘプテン、シクロオクテン等が挙げられる。好ましくは、炭素数5~8のシクロアルカンであり、例えば、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタンが挙げられる。特に炭素数を指定した場合は、その数の範囲の員を有する「炭素環」を意味する。

「シクロアルキル」とは、炭素数3~10のシクロアルキルを包含し、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等が挙げられる。好ましくは、炭素数3~6のシクロアルキルであり、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルが挙げられる。特に炭素数を指定した場合は、その数の範囲の炭素数を有する「シクロアルキル」を意味する。

「アリール」とは、炭素数6~14のアリールを包含し、例えば、フェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル等が挙げられる。特に、フェニル、ナフチルが好ましい。

「アラルキル」とは、上記「アルキル」に上記「アリール」が置換した基を包含し、例えば、ベンジル、フェニルエチル(例えば、1-フェニルエチル、2-フェニルエチル)、フェニルプロピル(例えば、1-フェニルプロピル、3-フェニルプロピル等)、ナフチルメチル(例えば、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル等)等が挙げられる。特に、ベンジル、ナフチルメチルが好ましい。

「ヘテロアリール」とは、窒素原子、酸素原子、および/又は硫黄原子を $1 \sim 4$ 個含む炭素数 $1 \sim 9$ のヘテロアリールを包含し、例えば、フリル(例えば、2-フリル、3-フリル)、チエニル(例えば、2-チエニル、3-チエニル)、ピロリル(例えば、1-ピロリル、2-ピロリル、3-ピロリル)、イミダゾリル(例えば、1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリル)、ピラゾリル(例えば、1-ピラゾリル、3-ピラゾリル、4-ピラゾリル)、

トリアゾリル (例えば、1, 2, 4-トリアゾール-1-イル、1, 2, 4-トリアゾリール-3-イル 、1,2,4-トリアゾール-4-イル)、テトラゾリル(例えば、1-テトラゾリル、2-テトラ ゾリル、5-テトラゾリル)、オキサゾリル(例えば、2-オキサゾリル、4-オキサゾリル、 5-オキサゾリル)、イソキサゾリル(例えば、3-イソキサゾリル、4-イソキサゾリル、5-イソキサブリル)、チアブリル(例えば、2-チアブリル、4-チアブリル、5-チアブリル) 、チアジアゾリル、インチアゾリル(例えば、3-イソチアゾリル、4-イソチアゾリル、5-イソチアゾリル)、ピリジル(例えば、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル)、ピリダ ジニル (例えば、3-ピリダジニル、4-ピリダジニル)、ピリミジニル (例えば、2-ピリミ ジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル)、フラザニル(例えば、3-フラザニル)、ピ ラジニル (例えば、2-ピラジニル)、オキサジアゾリル (例えば、1,3,4-オキサジアゾ ール-2-イル)、ベンゾフリル(例えば、2-ベンゾ[b]フリル、3-ベンゾ[b]フリル、4-ベ ンゾ[b]フリル、5-ベンゾ[b]フリル、6-ベンゾ[b]フリル、7-ベンゾ[b]フリル)、ベンゾ チエニル(例えば、2-ベンゾ[b]チエニル、3-ベンゾ[b]チエニル、4-ベンゾ[b]チエニル 、5-ベンゾ[b]チエニル、6-ベンゾ[b]チエニル、7-ベンゾ[b]チエニル)、ベンズイミダ ゾリル(例えば、1-ベンゾイミダゾリル、2-ベンゾイミダゾリル、4-ベンゾイミダゾリル 、5-ベンゾイミダゾリル)、ジベンゾフリル、ベンゾオキサゾリル、キノキサリル (例え ば、2-キノキサリニル、5-キノキサリニル、6-キノキサリニル)、シンノリニル (例えば 、3-シンノリニル、4-シンノリニル、5-シンノリニル、6-シンノリニル、7-シンノリニル 、8-シンノリニル)、キナゾリル(例えば、2-キナゾリニル、4-キナゾリニル、5-キナゾ リニル、6-キナゾリニル、7-キナゾリニル、8-キナゾリニル)、キノリル(例えば、2-キ ノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、6-キノリル、7-キノリル、8-キノリル) 、フタラジニル(例えば、1-フタラジニル、5-フタラジニル、6-フタラジニル)、イソキ ノリル(例えば、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、 6-イソキノリル、7-イソキノリル、8-イソキノリル)、プリル、プテリジニル(例えば、 2-プテリジニル、4-プテリジニル、6-プテリジニル、7-プテリジニル)、カルバゾリル、 フェナントリジニル、アクリジニル(例えば、1-アクリジニル、2-アクリジニル、3-アク リジニル、4-アクリジニル、9-アクリジニル)、インドリル(例えば、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、4-インドリル、5-インドリル、6-インドリル、7-インドリル)、イソインドリル、ファナジニル(例えば、1-フェナジニル、2-フェナジニル)または フェノチアジニル(例えば、1-フェノチアジニル、2-フェノチアジニル、3-フェノチアジ ニル、4-フェノチアジニル) 等が挙げられる。

「非芳香族複素環式基」とは、窒素原子、酸素原子、および/又は硫黄原子を $1 \sim 4$ 個合む炭素数 $1 \sim 9$ の非芳香環を包含し、例えば、1-ピロリニル、2-ピロリニル、3-ピロリニル、2-ピロリジノ、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、1-イミダゾリニル、1-イミダゾリジニル、1-イミダゾリジニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジニル、1-ピラゾリジール、1-ピラゾリジニル、1-ピーパリジル、1-ピーパリジル、1-ピーパリジル、1-ピーパリジル、1-ピーパリジン、1-ピーパリジン、1-ピーパリジン、1-ピーパリジン、1-ピーパリジン、1-ピーパリジン、ピーパリン、ピーパリジン、ピーパリジン、ピーパリジン、ピーパリジン、ピーパリジン、ピーパリン、ピー、ピーパリン、ピーパリン、ピーパリン、ピーパリン、ピーパリン、ピー、ピーパリン、ピー、ピ

「アルコキシ」のアルキル部分は、上記「アルキル」と同意義である。「アルコキシ」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、t-ブトキシ、n-ペンチルオキシ、n-ヘキシルオキシ、n-ペプチルオキシ、n-オクチルオキシなどが挙げられる。特に、炭素数1-4のアルコキシが好ましく、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、t-ブトキシが挙げられる。特に炭素数を指定した場合は、その数の範囲の炭素数を有する「アルコキシ」を意味する。

「ハロアルコキシ」とは、上記「アルコキシ」に1以上のハロゲンが置換した基を意味し、例えば、ジクロロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシ(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ等)等が挙げられる。特に、ジフルオ

ロメトキシ、トリフルオロメトキシが好ましい。

「アリールオキシ」とは、酸素原子に上記「アリール」が1個置換した基を包含し、例えば、フェノキシ、ナフトキシ(例えば、1-ナフトキシ、2-ナフトキシ等)、アントリルオキシ(例えば、1-アントリルオキシ、2-アントリルオキシ等)、フェナントリルオキシ(例えば、1-フェナントリルオキシ、2-フェナントリルオキシ等)等が挙げられる。特に、フェノキシ、ナフトキシが好ましい。

「アラルキルオキシ」とは、酸素原子に上記「アラルキル」が1個置換した基を包含し、例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ等があげられる。特に、ベンジルオキシが好ましい。

「アルコキシアルコキシ」とは、上記「アルコキシ」で置換された上記「アルコキシ」を包含し、例えば、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、nープロポキシメトキシ、イソプロポキシメトキシ、1-メトキシエトキシ、2-メトキシエトキシなどが挙げられる

特に、1-メトキシエトキシ、2-メトキシエトキシが好ましい。

「アルキルチオアルコキシ」とは、上記「アルキルチオ」で置換された上記「アルコキシ」を包含し、例えば、メチルチオメトキシ、エチルチオメトキシ、nープロピルチオメトキシ、イソプロピルチオメトキシ、1ーメチルチオエトキシ、2ーメチルチオエトキシなどが挙げられる。特に、1ーメチルチオエトキシ、2ーメチルチオエトキシが好ましい

「アルコキシカルボニルアルコキシ」とは、上記「アルコキシ」に下記「アルコキシカルボニル」が置換した基を意味し、例えば、メトキシカルボニルメトキシ、エトキシカルボニルメトキシ、n-プロポキシカルボニルメトキシ、i-プロポキシカルボニルメトキシ、n-ブトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i-プトキシカルボニルメトキシ、i- (tert-ブトキシカルボニル) エトキシ、i- (i-ヘキシルオキシカルボニルメトキシ、i- (i-ヘキシルオキシカルボニル) エトキシ、i- (i-ヘナルオキシカルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシ、i-カルボニルメトキシが好ましい。

「アルキルチオ」のアルキル部分は、上記「アルキル」と同意義である。「アルキルチオ」としては、例えば、メチルチオ、エチルチオ、nープロピルチオ、イソプロピルチオ、nーブチルチオ、イソプチルチオ、secーブチルチオ、tーブチルチオ、nーペンチルチオ、nーヘキシルチオ等が挙げれれる。特に、炭素数1~4の直鎖又は分枝状のアルキルチオが好ましく、メチルチオ、エチルチオ、nープロピルチオ、イソプロピルチオ、nープチルチオ、イソプチルチオ、secーブチルチオ、tーブチルチオが好ましい。

「置換されていてもよいアミノ」としては、非置換アミノ、C1-C4 アルキルアミノ、(C1-C4 アルキル)カルボニルアミノ、アリールカルボニルアミノ、N-(C1-C4 アルキル)カルボニルC1-C4 アルキルアミノ、アラルキルアミノ、C1-C4 アルキルスルホニルアミノ、C2-C4 アルケニルオキシカルボニルアミノ、(C1-C4 アルコキシ)カルボニルアミノ、C2-C4 アルケニルアミノ、アリールカルボニルアミノ、ヘテロアリールカルボニルアミノが挙げられる。特に、非置換アミノ、C1-C4 アルキルアミノ、(C1-C4 アルキルアミノ、(C1-C4 アルコキシ)カルボニルアミノが好ましい。

C1-C4 アルキルアミノとは、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、n-プロピルアミノ、i-プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、エチルメチルアミノ、プロピルメチルアミノが挙げられる。(C1-C4 アルキル)カルボニルアミノとは、例えば、アセチルアミノ、ホルミルアミノ、プロピオニルアミノが挙げられる。アリールカルボニルとは、例えば、ベンゾイルアミノが挙げられる。N-(C1-C4 アルキル)カルボニルアルキルアミノとは、例えば、N-アセチルメチルアミノが挙げられる。アラルキルアミノとは、例えば、ベンジルアミノ、1-フェニルエチルアミノ、2-フェニルエチルアミノ、1-フェニルプロピルアミノ、3-フェニル

プロピルアミノ、1-+フチルメチルアミノ、2-+フチルメチルアミノ、ジベンジルアミノが挙げられる。C1-C4 アルキルスルホニルアミノとは、例えば、メタンスルホニルアミノ、エタンスルホニルアミノが挙げられる。C2-C4 アルケニルオキシカルボニルアミノとは、例えば、ビニルオキシカルボニルアミノ、アリルオキシカルボニルアミノが挙げられる。(C1-C4 アルコキシ)カルボニルアミノとは、例えば、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、tert-プトキシカルボニルアミノが挙げられる。C2-C4 アルケニルアミノとは、例えば、ビニルアミノ、アリルアミノが挙げられる。アリールカルボニルアミノとは、例えば、ベンゾイルアミノが挙げられる。ヘテロアリールカルボニルアミノとは、例えば、ピリジンカルボニルアミノが挙げられる。

「アシル」とは、水素以外の基が置換したカルボニル基を意味し、例えば、アルキルカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ヘキサノイル、オクタノイル、ラウロイル等)、アルケニルカルボニル(例えば、アクリロイル、メタアクリロイル)、シクロアルキルカルボニル(例えば、シクロプロパンカルボニル、シクロブタンカルボニル、シクロペンタンカルボニル、シクロヘキサンカルボニル、シリールカルボニル(ベンゾイル、ナフトイル等)、ヘテロアリールカルボニル(ピリジルカルボニル等)が挙げられる。これらの基はさらにアルキル、ハロゲン等の置換基で置換されていてもよい。例えば、アルキルが置換したアリールカルボニルとしてはトルオイル基、ハロゲンが置換したアルキルカルボニル基としてはトリフルオロアセチル基等が挙げられる。

「アルコキシカルボニル」とは、カルボニルに上記「アルコキシ」が置換した基を意味し、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、n-プロポキシカルボニル、i-プロポキシカルボニル、n-ブトキシカルボニル、i-ブトキシカルボニル、i-ブトキシカルボニル、i-ブトキシカルボニル、i-ブトキシカルボニル、i-ヘキシルオキシカルボニル、i-ヘキシルオキシカルボニル、i-ヘナシカルボニル、i-ヘナシカルボニル、i-カルボニル、i-カルボニル、i-ハーヘプチルオキシカルボニル、i-オクチルオキシカルボニル等が挙げられる。特に、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等が好ましい。

「置換されていてもよいカルバモイル」の置換基としては、アルキル(例えば、メチル、エチル、nープロピル、iープロピル等)、アシル(例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ベンゾイル等)等が挙げられる。カルバモイル基の窒素原子が、これらの置換基でモノ置換またはジ置換されていてもよい。「置換されていてもよいカルバモイル」としては、カルバモイル、Nーメチルカルバモイル、Nーエチルカルバモイル等が好ましい。

「アルキルスルフィニル」のアルキル部分は、上記「アルキル」と同意義であり、「アルキルスルフィニル」としては、例えば、メタンスルフィニル、エタンスルフィニル等が挙げられる。

「アルキルスルホニル」のアルキル部分は、上記「アルキル」と同意義であり、「アルキルスルホニル」としては、例えば、メタンスルホニル、エタンスルホニル等が挙げられる。

「アルキルスルホニルオキシ」のアルキルスルホニル部分は、上記「アルキルスルホニル」と同意義であり、「アルキルスルホニルオキシ」としては、例えば、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ等が挙げられる。

「置換されていてもよいアリール」、「置換されていてもよいへテロアリール」、「置換されていてもよい非芳香族複素環式基」、「置換されていてもよいアリールオキシ」が置換基を有する場合、それぞれ同一または異なる1~4個の置換基で任意の位置が置換されていてもよい。

置換基としては、例えば、ヒドロキシ、カルボキシ、ハロゲン原子 (フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、ハロアルキル (例えば、CF3、CH2 CF3、 CH2 CC13 等)、ハロアルコキシ、アルキル (例えば、メチル、エチル、イソプロピル、tert-ブチル等)、アルケニル (例えば、ビニル)、ホルミル、アシル (例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル、ピバロイル、ベンゾイル、ピリジンカルボニル、シクロペンタンカルボニル、シクロヘキサンカルボニル等)、アルキニル (例えば、エチニル)、シクロアルキル (

例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)、アルコ キシ(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ等)、アルコキシカルボニル (例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、 ニトロ、ニトロソ、オキソ、置換されていてもよいアミノ(例えば、アミノ、アルキルア ミノ(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ等)、ホルミルアミノ、ア シルアミノ(例えば、アセチルアミノ、ベンゾイルアミノ等)、アジド、アリール(例え ば、フェニル等)、アリールオキシ(例えば、フェノキシ)、シアノ、イソシアノ、イソ シアナト、チオシアナト、イソチオシアナト、メルカプト、アルキルチオ(例えば、メチ ルチオ、エチルチオ等)、アルキルスルホニル(例えば、メタンスルホニル、エタンスル ホニル)、アリールスルホニル(例えば、ベンゼンスルホニル等)、置換されていてもよ いカルバモイル、スルファモイル、ホルミルオキシ、ハロホルミル、オキザロ、メルカプ ト、チオホルミル、チオカルボキシ、ジチオカルボキシ、チオカルバモイル、スルフィノ 、スルフォ、スルホアミノ、ヒドラジノ、ウレイド、アミジノ、グアニジノ、ホルミルオ キシ、チオキソ、アルコキシアルコキシ、アルキルチオアルコキシ等が挙げられる。

[0007]

 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む $5\sim8$ 員の炭素環としては、下記の基が挙げられ る。

【化4】

特に、以下に示す R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む5または6員のシクロアルカンが 好ましい。

【化5】

-般式(I)で示される化合物の(R^1) $_{ extsf{n}}$ 、 $R^2\sim R^4$ 、X、およびWおいて、好ましい 置換基の群を(Ia)~(Ip)で示す。

 $(R^1)_n$ は、(Ia) 水素原子、ハロゲン原子、アルキル、ハロアルキル、ヒドロキシ 、アルコキシ、ハロアルコキシ、置換されていてもよいアミノ又はアルコキシカルボニル アルコキシ、(Ib)水素原子、ハロゲン原子、アルキル、アルコキシ、置換されていて もよいアミノ又はアルコキシカルボニルアルコキシ、(Ic)水素原子、ハロゲン原子、 置換されていてもよいアミノ又はアルコキシカルボニルアルコキシ。

 R^2 は、(I d) C 2 - C 4 P ルキル又はC 2 - C 4 P ルケニル、(I e) C 2 - C 4 P ルキル。

 R^3 は、(If) C2-C4 アルキル又はC2-C4 アルケニル、(Ig) C2-C4 アルキル。

 R^4 は、(Ih) C1-C8 アルキル又はC1-C6 アルコキシ、(Ii) C1-C8 アルキル。

Xは、(Ij)酸素原子又は硫黄原子。

Wは、(Ik) ヘテロ原子が介在してもよいC2-C6アルキレン又はヘテロ原子が介在してもよいC2-C4アルケニレン、(I1) C3-C6アルキレン又はヘテロ原子が介在してもよいC3-C4アルケニレン、(Im) C3-C6アルキレン、(In) ヘテロ原子が介在してもよいC3-C4アルケニレン。

又は、 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む、(Io) 5~8 員の炭素環、(Ip) 5~6 員のシクロアルカン。

一般式(I)で示される化合物の好ましい一群としては、 $[(R^1)_n, R^2, R^3, R^4, X, W]=$ [Ia, Id, If, Ih, Ij, Ik], [Ia, Id, If, Ih, Ij, Il], [Ia, Id, If, Ih, Ij, Im], [I a, Id, If, Ih, Ij, In], [Ia, Id, If, Ii, Ij, Ik], [Ia, Id, If, Ii, Ij, Il], [Ia, Id, If, Ii, Ij, Im], [Ia, Id, If, Ii, Ij, In], [Ia, Id, Ig, Ih, Ij, Ik], [Ia, I d, Ig, Ih, Ij, Il], [Ia, Id, Ig, Ih, Ij, Im], [Ia, Id, Ig, Ih, Ij, In], [Ia, Id, Ig, Ii, Ij, Ik], [Ia, Id, Ig, Ii, Ij, Il], [Ia, Id, Ig, Ii, Ij, Im], [Ia, Id, I g, Ii, Ij, In], [Ia, Ie, If, Ih, Ij, Ik], [Ia, Ie, If, Ih, Ij, Il], [Ia, Ie, If, Ih, Ij, Im], [Ia, Ie, If, Ih, Ij, In], [Ia, Ie, If, Ii, Ij, Ik], [Ia, Ie, If, I i, Ij, Il], [Ia, Ie, If, Ii, Ij, Im], [Ia, Ie, If, Ii, Ij, In], [Ia, Ie, Ig, Ih, Ij, Ik], [Ia, Ie, Ig, Ih, Ij, Il], [Ia, Ie, Ig, Ih, Ij, Im], [Ia, Ie, Ig, Ih, I j, In], [Ia, Ie, Ig, Ii, Ij, Ik], [Ia, Ie, Ig, Ii, Ij, Il], [Ia, Ie, Ig, Ii, Ij, Im], [Ia, Ie, Ig, Ii, Ij, In], [Ib, Id, If, Ih, Ij, Ik], [Ib, Id, If, Ih, Ij, I l], [Ib, Id, If, Ih, Ij, Im], [Ib, Id, If, Ih, Ij, In], [Ib, Id, If, Ii, Ij, Ik] , [Ib, Id, If, Ii, Ij, Il], [Ib, Id, If, Ii, Ij, Im], [Ib, Id, If, Ii, Ij, In], [Ib, Id, Ig, Ih, Ij, Ik], [Ib, Id, Ig, Ih, Ij, Il], [Ib, Id, Ig, Ih, Ij, Im], [I b, Id, Ig, Ih, Ij, In], [Ib, Id, Ig, Ii, Ij, Ik], [Ib, Id, Ig, Ii, Ij, Il], [Ib, Id, Ig, Ii, Ij, Im], [Ib, Id, Ig, Ii, Ij, In], [Ib, Ie, If, Ih, Ij, Ik], [Ib, I e, If, Ih, Ij, Il], [Ib, Ie, If, Ih, Ij, Im], [Ib, Ie, If, Ih, Ij, In], [Ib, Ie, If, Ii, Ij, Ik], [Ib, Ie, If, Ii, Ij, Il], [Ib, Ie, If, Ii, Ij, Im], [Ib, Ie, I f, Ii, Ij, In], [Ib, Ie, Ig, Ih, Ij, Ik], [Ib, Ie, Ig, Ih, Ij, Il], [Ib, Ie, Ig, Ih, Ij, Im], [Ib, Ie, Ig, Ih, Ij, In], [Ib, Ie, Ig, Ii, Ij, Ik], [Ib, Ie, Ig, I i, Ij, Il], [Ib, Ie, Ig, Ii, Ij, Im], [Ib, Ie, Ig, Ii, Ij, In], [Ic, Id, If, Ih, Ij, Ik], [Ic, Id, If, Ih, Ij, Il], [Ic, Id, If, Ih, Ij, Im], [Ic, Id, If, Ih, I j, In], [Ic, Id, If, Ii, Ij, Ik], [Ic, Id, If, Ii, Ij, Il], [Ic, Id, If, Ii, Ij, Im], [Ic, Id, If, Ii, Ij, In], [Ic, Id, Ig, Ih, Ij, Ik], [Ic, Id, Ig, Ih, Ij, I l], [Ic, Id, Ig, Ih, Ij, Im], [Ic, Id, Ig, Ih, Ij, In], [Ic, Id, Ig, Ii, Ij, Ik] , [Ic, Id, Ig, Ii, Ij, Il], [Ic, Id, Ig, Ii, Ij, Im], [Ic, Id, Ig, Ii, Ij, In], [Ic, Ie, If, Ih, Ij, Ik], [Ic, Ie, If, Ih, Ij, Il], [Ic, Ie, If, Ih, Ij, Im], [I c, Ie, If, Ih, Ij, In], [Ic, Ie, If, Ii, Ij, Ik], [Ic, Ie, If, Ii, Ij, Il], [Ic, Ie, If, Ii, Ij, Im], [Ic, Ie, If, Ii, Ij, In], [Ic, Ie, Ig, Ih, Ij, Ik], [Ic, I e, Ig, Ih, Ij, Il], [Ic, Ie, Ig, Ih, Ij, Im], [Ic, Ie, Ig, Ih, Ij, In], [Ic, Ie, Ig, Ii, Ij, Ik], [Ic, Ie, Ig, Ii, Ij, Il], [Ic, Ie, Ig, Ii, Ij, Im], [Ic, Ie, I g, Ii, Ij, In], \mathbb{Z} [(R¹)_n, R²-R³, R⁴, X, W]=[Ia, Io, Ih, Ij, Ik], [Ia, Io, Ih, Ij, Il], [Ia, Io, Ih, Ij, Im], [Ia, Io, Ih, Ij, In], [Ia, Io, Ii, Ij, Ik], [Ia, Io, Ii, Ij, Il], [Ia, Io, Ii, Ij, Im], [Ia, Io, Ii, Ij, In], [Ia, Ip, Ih, Ij, Ik], [Ia, Ip, Ih, Ij, Il], [Ia, Ip, Ih, Ij, Im], [Ia, Ip, Ih, Ij, In], [Ia, Ip, Ii , Ij, Ik], [Ia, Ip, Ii, Ij, Il], [Ia, Ip, Ii, Ij, Im], [Ia, Ip, Ii, Ij, In], [Ib 出証特2004-3087509

, Io, Ih, Ij, Ik], [Ib, Io, Ih, Ij, Il], [Ib, Io, Ih, Ij, Im], [Ib, Io, Ih, Ij, In], [Ib, Io, Ii, Ij, Ik], [Ib, Io, Ii, Ij, Il], [Ib, Io, Ii, Ij, Im], [Ib, Io, Ii, Ij, In], [Ib, Ip, Ih, Ij, Ik], [Ib, Ip, Ih, Ij, Il], [Ib, Ip, Ih, Ij, Im], [Ib, Ip, Ih, Ij, In], [Ib, Ip, Ii, Ij, Ik], [Ib, Ip, Ii, Ij, Il], [Ib, Ip, Ii, Ij , Im], [Ib, Ip, Ii, Ij, In], [Ic, Io, Ih, Ij, Ik], [Ic, Io, Ih, Ij, Il], [Ic, Io , Ih, Ij, Im], [Ic, Io, Ih, Ij, In], [Ic, Io, Ii, Ij, Ik], [Ic, Io, Ii, Ij, Il], [Ic, Io, Ii, Ij, Im], [Ic, Io, Ii, Ij, In], [Ic, Ip, Ih, Ij, Ik], [Ic, Ip, Ih, Ij, Il], [Ic, Ip, Ih, Ij, Im], [Ic, Ip, Ih, Ij, In], [Ic, Ip, Ii, Ij, Ik], [Ic, Ip, Ii, Ij, Il], [Ic, Ip, Ii, Ij, Im], [Ic, Ip, Ii, Ij, In]が挙げられる。

[0009]

一般式(II)で示される化合物の(R^1) $_\mathtt{n}$ 、 $\mathsf{R}^2 \sim \mathsf{R}^4$ 、および X おいて、好ましい置

換基の群を(IIa)~(IIk)で示す。

 $(R^1)_n$ は、(IIa) 水素原子、ハロゲン原子、アルキル、アルコキシ、置換されて いてもよいアミノ又はアルコキシカルボニルアルコキシ、(IIb)水素原子、ハロゲン 原子、置換されていてもよいアミノ又はアルコキシカルボニルアルコキシ。

(IIc) C2-C4アルキル。 $R^2 d$

(IId) C2-C4アルキル。 R³は、

(IIf) C1-C2アルキル。 (IIe) C1-C6アルキル、 R⁴は、

(IIg)酸素原子又は硫黄原子、(IIh)酸素原子、(IIi)硫黄原子。 又は、 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む、(IIj) $5\sim6$ 員のシクロアルカン、 (IIk)6員のシクロアルカン。

一般式(II)で示される化合物の好ましい一群としては、 $[(R^1)_n, R^2, R^3, R^4, X]=[$ IIa, IIc, IId, IIe IIg], [IIa, IIc, IId, IIe IIh], [IIa, IIc, IId, IIe IIi], [II a, IIc, IId, IIf IIg], [IIa, IIc, IId, IIf IIh], [IIa, IIc, IId, IIf IIi], [IIb, IIc, IId, IIe IIg], [IIb, IIc, IId, IIe IIh], [IIb, IIc, IId, IIe IIi], [IIb, I Ic, IId, IIf IIg], [IIb, IIc, IId, IIf IIh], [IIb, IIc, IId, IIf IIi]、又は[(R1) n, R²-R³, R⁴, X]=[IIa, IIj, IIe, IIg], [IIa, IIj, IIe, IIh], [IIa, IIj, IIe, IIi], [IIa, IIj, IIf, IIg], [IIa, IIj, IIf, IIh], [IIa, IIj, IIf, IIi], [IIa, IIk, IIe, IIg], [IIa, IIk, IIe, IIh], [IIa, IIk, IIe, IIi], [IIa, IIk, IIf, IIg], [II a, IIk, IIf, IIh], [IIa, IIk, IIf, IIi], [IIb, IIj, IIe, IIg], [IIb, IIj, IIe, I Ih], [IIb, IIj, IIe, IIi], [IIb, IIj, IIf, IIg], [IIb, IIj, IIf, IIh], [IIb, IIj , IIf, IIi], [IIb, IIk, IIe, IIg], [IIb, IIk, IIe, IIh], [IIb, IIk, IIe, IIi], [IIb, IIk, IIf, IIg], [IIb, IIk, IIf, IIh], [IIb, IIk, IIf, IIi]が挙げられる。 一般式(III)で示される化合物の(R^1) $_n$ 、 $R^2\sim R^4$ 、およびXおいて、好ましい

置換基の群を(IIIa)~(IIIk)で示す。 (R^1) nは、(IIIa)水素原子、ハロゲン原子、アルキル、アルコキシ、置換され ていてもよいアミノ又はアルコキシカルポニルアルコキシ、(IIIb)水素原子、ハロ ゲン原子、置換されていてもよいアミノ又はアルコキシカルボニルアルコキシ。

(IIIc) C2-C4アルキル。 R^2 は、

(IIId) C2-C4アルキル。

(IIIf) C1-C2アルキル。 (IIIe) C1-C6アルキル、

(IIIg)酸素原子又は硫黄原子、(IIIh)酸素原子、(IIIi)硫黄 Χは、

又は、 R^2 及び R^3 は隣接する炭素原子を含む、(IIIj) $5 \sim 6$ 員のシクロアルカン

、(IIIk) 6員のシクロアルカン。 一般式(III)で示される化合物の好ましい一群としては、 $[(R^1)_n, R^2, R^3, R^4, X]$ =[IIIa, IIIc, IIId, IIIe IIIg], [IIIa, IIIc, IIId, IIIe IIIh], [IIIa, IIIc, IIId , IIIe IIIi], [IIIa, IIIc, IIId, IIIf IIIg], [IIIa, IIIc, IIId, IIIf IIIh], [III a, IIIc, IIId, IIIf IIIi], [IIIb, IIIc, IIId, IIIe IIIg], [IIIb, IIIc, IIId, III e IIIh], [IIIb, IIIc, IIId, IIIe IIIi], [IIIb, IIIc, IIId, IIIf IIIg], [IIIb, II Ic, IIId, IIIf IIIh], [IIIb, IIIc, IIId, IIIf IIIi]、又は[(R^1)n, R^2 - R^3 , R^4 , X]=[IIIa, IIIj, IIIe, IIIg], [IIIa, IIIj, IIIe, IIIh], [IIIa, IIIj, IIIe, IIIi], [II Ia, IIIj, IIIf, IIIg], [IIIa, IIIj, IIIf, IIIh], [IIIa, IIIj, IIIf, IIIi], [IIIa , IIIk, IIIe, IIIg], [IIIa, IIIk, IIIe, IIIh], [IIIa, IIIk, IIIe, IIIi], [IIIa, IIIk, IIIf, IIIg], [IIIa, IIIk, IIIf, IIIh], [IIIa, IIIk, IIIf, IIIi], [IIIb, II Ij, IIIe, IIIg], [IIIb, IIIj, IIIe, IIIh], [IIIb, IIIj, IIIe, IIIi], [IIIb, IIIj , IIIf, IIIg], [IIIb, IIIj, IIIf, IIIh], [IIIb, IIIj, IIIf, IIIi], [IIIb, IIIk, IIIe, IIIg], [IIIb, IIIk, IIIe, IIIh], [IIIb, IIIk, IIIe, IIIi], [IIIb, IIIk, II If, IIIg], [IIIb, IIIk, IIIf, IIIh], [IIIb, IIIk, IIIf, IIIi]が挙げられる。 【発明を実施するための最良の形態】

[0010] 本発明に係る化合物は、以下に示す工程によって製造することができる。 【化6】

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、置換されてい てもよいアミノ、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアリールオキシ 、置換されていてもよいアラルキルオキシ、シクロアルキル、ハロゲン原子、ヒドロキシ 、ニトロ、ハロアルキル、ハロアルコキシ、置換されていてもよいカルバモイル、カルボ キシ、アルコキシカルボニル、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、アルコキシ アルキル、アルキルチオアルキル、置換されていてもよいアミノアルキル、アルコキシイ ミノアルキル、アルコキシアルコキシ、アルキルチオアルコキシ、アルコキシカルボニル アルコキシ、カルボキシアルコキシ、アルキルスルホニルオキシ、置換されていてもよい ヘテロアリール、置換されていてもよい非芳香族複素環式基、又は式:-C(=O)-R^H (R^Hは水素、アルキル、置換されていてもよいアリール、又は置換されていてもよい非 芳香族複素環式基) で示される基;

 R^2 及び R^3 は同一又は異なってC2-C4アルキル、C2-C4アルケニル、C1-C4

アルコキシC1-C4アルキル、置換されていてもよいアミノC1-C4アルキル又はC 3-C6シクロアルキルC1-C4アルキル;又は

R²及びR³は隣接する炭素原子を含む5~8員の炭素環;

 R^4 はC1-C6アルキル又はC1-C6アルコキシC1-C6アルキル;

R⁵は同一又は異なって、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、置換されていてもよい アミノ、置換されていてもよい保護基で保護されたアミノ、置換されていてもよいアリー ル、置換されていてもよいアリールオキシ、置換されていてもよいアラルキルオキシ、シ クロアルキル、ハロゲン原子、保護基で保護されたヒドロキシ、ニトロ、ハロアルキル、 ハロアルコキシ、置換されていてもよいカルバモイル、保護基で保護されたカルボキシ、 アルコキシカルボニル、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、アルコキシアルキ ル、アルキルチオアルキル、置換されていてもよいアミノアルキル、アルコキシイミノア ルキル、アルコキシアルコキシ、アルキルチオアルコキシ、アルコキシカルボニルアルコ キシ、カルボキシアルコキシ、アルキルスルホニルオキシ、置換されていてもよいヘテロ アリール、置換されていてもよい非芳香族複素環式基、又は式:-C(=O)-R^H(R^Hは 水素、アルキル、置換されていてもよいアリール、又は置換されていてもよい非芳香族複 素環式基) で示される基;

Xは酸素原子又は硫黄原子;

Wはヘテロ原子を介在してもよいC2-C6アルキレン又はヘテロ原子を介在してもよい C2-C4アルケニレン;

nは0~7の整数)

第1工程

式(IV)で示される化合物のアミノ基をイソチオシアン酸エステル(イソチオシアネ ート) に変換し、式(V) で示される化合物を製造する工程である。

アミノ基からイソチオシアン酸エステル(イソチオシアネート)への変換法としては、 (1) アンモニア (NH3、NH4OH) やトリエチルアミン (Et3N) などの塩基の存 在下に二硫化炭素(CS2)を作用させて得られるジチオカルバミド酸塩を、クロロ炭酸 エチル(C 1 C O 2 E t)、トリエチルアミン(E t 3 N)で処理する方法、(2)前記ジ チオカルバミド酸塩を、硝酸鉛等の金属塩で処理する方法、(3) チオホスゲン(CSC 12)を作用させる方法、(4)チオカルボニルジイミダゾールを作用させる方法等が挙 げられる。

- (1) の場合、塩基(1.0~1.5当量)及び二硫化炭素(1.0~1.5当量)を 化合物(IV)に加え、非プロトン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフ ラン、ジメチルホルムアミド、ペンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等) 中で0.5時間~10時間攪拌する。その後、クロロ炭酸エチル(1.0~1.5当量) 及びトリエチルアミン(1.0~1.5当量)を加え、非プロトン性溶媒(例えば、ジエ チルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジク ロロメタン、クロロホルム等)中で0.5時間~10時間攪拌する。反応温度としては0 ℃~100℃が好ましく、特に0℃~室温が好ましい。
- (3) の場合、チオホスゲン(1.0~1.5当量)を化合物(IV)に加え、非プロ トン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、 ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等)中で 0.5時間~10時間攪拌 する。反応温度としては0℃~100℃が好ましく、特に0℃~室温が好ましい。
- (4) の場合、チオカルボニルジイミダゾール(1.0~1.5当量)を化合物(IV) に加え、非プロトン性溶媒 (例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチ ルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等)中で0.5時 間~10時間攪拌する。反応温度としては0 \mathbb{C} ~100 \mathbb{C} が好ましく、特に0 \mathbb{C} ~室温が 好ましい。

式 (IV) で示される化合物として、1-アミノナフタレン、1-アミノー2-フルオ ロナフタレン、1ーアミノー3ーフルオロナフタレン、1ーアミノー4ーフルオロナフタ レン、1-アミノ-5-フルオロナフタレン、1-アミノ-6-フルオロナフタレン、1 ーアミノー 7 ーフルオロナフタレン、1 ーアミノー 8 ーフルオロナフタレン、1 ーアミノ - 2 - クロロナフタレン、1 - アミノ - 3 - クロロナフタレン、1 - アミノ - 4 - クロロ ナフタレン、1ーアミノー5ークロロナフタレン、1ーアミノー6ークロロナフタレン、 1-アミノー7-クロロナフタレン、1-アミノー8-クロロナフタレン、1-アミノー 2-ブロモナフタレン、1-アミノ-3-ブロモナフタレン、1-アミノ-4-ブロモナ フタレン、1ーアミノー5ープロモナフタレン、1ーアミノー6ープロモナフタレン、1 ーアミノー7ープロモナフタレン、1ーアミノー8ープロモナフタレン、1ーアミノー2 ーメチルナフタレン、1ーアミノー3ーメチルナフタレン、1ーアミノー4ーメチルナフ タレン、1ーアミノー5ーメチルナフタレン、1ーアミノー6ーメチルナフタレン、1ー アミノー7ーメチルナフタレン、1ーアミノー8ーメチルナフタレン、1ーアミノー2ー メトキシナフタレン、1ーアミノー3ーメトキシナフタレン、1ーアミノー4ーメトキシ ナフタレン、1-アミノ-5-メトキシナフタレン、1-アミノ-6-メトキシナフタレ ン、1-アミノ-7-メトキシナフタレン、1-アミノ-8-メトキシナフタレン、1-アミノー2-N,N-ジメチルアミノナフタレン、1-アミノー3-N,N-ジメチルア ミノナフタレン、1-アミノー4-N, N-ジメチルアミノナフタレン、1-アミノ-5 -N, N-ジメチルアミノナフタレン、1-アミノ-6-N, N-ジメチルアミノナフタ レン、1-アミノ-7-N, N-ジメチルアミノナフタレン、1-アミノ-8-N, N-ジメチルアミノナフタレン、1-アミノ-2-ベンジルオキシナフタレン、1-アミノ-3-ベンジルオキシナフタレン、1-アミノ-4-ベンジルオキシナフタレン、1-アミ ノー5-ベンジルオキシナフタレン、1-アミノー6-ベンジルオキシナフタレン、1-アミノー7ーベンジルオキシナフタレン、1ーアミノー8ーベンジルオキシナフタレン、 1-アミノー4-(2-ピリジル)ナフタレン等が挙げられる。

第2工程

式(V)で示される化合物のイソチオシアン酸エステル(イソチオシアネート)に、N $H_2-CH_2C(R^2R^3)CH_2-OH(R^2及びR^3は前記と同意語)を反応させ、式(V$ I) で示される化合物を製造する工程である。

本工程は、非プロトン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメ チルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等)中で行うこ とができる。

反応温度としては、0℃~100℃が好ましく、特に0℃~室温が好ましく、反応時間 としては、0.5時間~10時間が好ましい。

 NH_2-CH_2C (R^2R^3) CH_2-OH は、化合物 (V) に対して1.0~1.5当量 用いればよい。

パノール、3-アミノー2,2-ジ(n-プロピル)プロパノール、3-アミノー2,2 ージイソプロピルプロパノール、3-アミノー2,2-ジ(n-ブチル)プロパノール、 (1-アミノメチル-1-シクロペンチル) メタノール、(1-アミノメチル-1-シク ロヘキシル) メタノール、1ーアミノメチルー1ーシクロヘプチル) メタノール、1ーア ミノメチルー1-シクロオクチル)メタノール、(4 -アミノメチル-4 -テトラヒドロ ピラニル) メタノール、(4 -アミノメチル-N-メチル-4 -ピペリジニル) メタノー ル等が挙げられる。

第3工程

式(VI)で示される化合物を閉環させ、式(VII)で示される化合物を製造する工 程である。

閉環方法としては、(1)四塩化炭素及びトリフェニルホスフィン(P h 3 P)で処理 後、炭酸カリウム等の塩基で処理する方法、 (2) 塩酸で処理する方法等が挙げられる。

(1) の場合は、溶媒として非プロトン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒ ドロフラン、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホル ム等) 等を用い、0.5時間~5時間、0℃~室温で行えばよい。四塩化炭素及びトリフ ェニルホスフィン (Ph_3P) は、それぞれ化合物 (VI) に対して1.0~1.5当量

用いればよい。

(2)の場合は、濃塩酸中で0.5時間~10時間、加熱還流すればよい。

式 (V I I) で示される化合物に、C (= X) - S R 4 を導入し、式(I a)で示される化合物を製造する工程である。

本工程は、塩基(例えば、トリエチルアミン、ピリジン、N, Nージメチルアミノピリジン等)の存在下、式: $Hal-C(=X)-SR^4$ (式中、 R^4 及びXは前記と同意義、Halはハロゲン原子を表わす)で示される化合物を反応させることにより行うことができる。通常のN-アシル化の条件に従って行えばよく、例えば、溶媒として非プロトン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等)等を使用し、0 $\mathbb C$ \mathbb

また、塩基(例えば、水素化ナトリウム等)の存在下、二硫化炭素(CS2)を反応させ、次いで、アルキルハライド(例えば、ヨードメタン、ヨードエタン等)又はアルコキシアルキルハライド(例えば、クロロメチルメチルエーテル等)を反応させることによっても得ることができる。この場合、溶媒としては、非プロトン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等)を用いることができ、0℃~室温で反応は進行する。

第5工程 R^5 が保護基で保護されている基を有する場合、a)脱保護またはb)脱保護後、アルキル化を行い、式(I)で示される化合物を製造する工程である。

脱保護は、Protective Groups in Organic Synthesis, Theodora W Green (John Wiley & Sons)等に記載の方法で除去することができる。

アルキル化は、塩基(例えば、水素化ナトリウム等)の存在下、アルキルハライド(例えば、ヨードメタン、ヨードエタン等)又は(アルコキシカルボニル)アルキルハライド(例えば、tーブトキシカルボニルメチルブロミド等)を反応させることによって得ることができる。この場合、溶媒としては、非プロトン性溶媒(例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、トルエン、ジクロロメタン、クロロホルム等)を用いることができ、0℃~室温で反応は進行する。

[0011]

プロドラッグは、生理学的条件下でインビボにおいて薬学的に活性な本発明化合物となる化合物である。適当なプロドラッグ誘導体を選択する方法および製造する方法は、例えばDesign of Prodrugs, Elsevier, Amsterdam 1985に記載されている。

本発明に係る化合物のプロドラッグは、脱離基を導入することが可能なA環上の置換基 (例えば、アミノ、ヒドロキシ等) に、脱離基を導入して製造することができる。アミノ 基のプロドラッグとしては、カルバメート体 (例えば、メチルカルバメート、シクロプロピルメチルカルバメート、tーブチルカルバメート、ベンジルカルバメート等)、アミド体 (例えば、ホルムアミド、アセタミド等)、Nーアルキル体 (例えば、Nーアリルアミン、Nーメトキシメチルアミン等)等が挙げられる。ヒドロキシ基のプロドラッグとしては、エーテル体 (メトキシメチルエーテル、メトキシエトキシメチルエーテル等)、エステル体 (例えば、アセテート、ピバロエート、ベンゾエート等)等が挙げられる。

製薬上許容される塩としては、塩基性塩として、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩;トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、エタノールアミン塩、ジエタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、ブロカイン塩等の脂肪族アミン塩;N,N-ジベンジルエチレンジアミン等のアラルキルアミン塩;ピリジン塩、ピコリン塩、キノリン塩、イソキノリン塩等のヘテロ環芳香族アミン塩;テトラメチルアンモニウム塩、テトラエチルアモニウム塩、ベンジルトリメチルアンモニウム塩、ベンジルトリブチルアンモニウム塩、メチルトリオクチルアンモニウム塩、テトラブチルアンモニウム塩等の第4級アンモニウム塩;アルギニン塩、リ

ジン塩等の塩基性アミノ酸塩等が挙げられる。酸性塩としては、例えば、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、炭酸塩、炭酸水素塩、過塩素酸塩等の無機酸塩;酢酸塩、プロピオン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、リンゴ酸塩、クエン酸塩、アスコルビン酸塩等の有機酸塩;メタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩;アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の酸性アミノ酸等が挙げられる。

溶媒和物としては、式(I)又は式(II)で示される化合物、そのプロドラッグ、又はその製薬上許容される塩の溶媒和物を意味し、例えば、一溶媒和物、二溶媒和物、一水和物、二水和物等が挙げられる。

[0012]

本発明化合物は、カンナビノイド受容体アゴニストが関与する疾患に対して治療又は予防の目的で使用することができる。例えば、ネーチャー(Nature) 1993年、第365 5巻、p. 61-65 には、カンナビノイド受容体アゴニストが抗炎症作用、鎮痛作用を有する旨、ジャーナルオブカンナビスセラペウティックス(Journal of Cannabis Therapeutics) <math>2002年、2 巻 1 号、p. 59-71 には、カンナビノイド受容体アゴニストが気管支拡張作用を有する旨、および国際公開第03/035109号パンフレットには抗掻痒作用を有する旨が記載されている。

すなわち、本発明化合物は、抗炎症剤、抗アレルギー剤、鎮痛剤、疼痛治療剤(侵害性 疼痛治療剤、神経因性疼痛治療剤、心因性疼痛治療剤、急性疼痛治療剤、慢性疼痛治療剤 等)、免疫不全治療剤、免疫抑制剤、免疫調節剤、自己免疫疾患治療剤、慢性関節リュー マチ治療剤、多発性硬化症治療剤、気道炎症性細胞浸潤抑制剤、気道過敏性亢進抑制剤、 気管支拡張剤、粘液分泌抑制剤、抗掻痒剤等として用いることができる。

本発明化合物を治療に用いるには、通常の経口又は非経口投与用の製剤として製剤化する。本発明化合物を含有する医薬組成物は、経口及び非経口投与のための剤形をとることができる。即ち、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤などの経口投与製剤、あるいは、静脈注射、筋肉注射、皮下注射などの注射用溶液又は懸濁液、吸入薬、点眼薬、点鼻薬、坐剤、もしくは軟膏剤などの経皮投与用製剤などの非経口投与製剤とすることもできる。

これらの製剤は当業者既知の適当な担体、賦形剤、溶媒、基剤等を用いて製造することができる。例えば、錠剤の場合、活性成分と補助成分を一緒に圧縮又は成型する。補助成分としては、製剤的に許容される賦形剤、例えば結合剤(例えば、トウモロコシでん粉等)、充填剤(例えば、ラクトース、微結晶性セルロース等)、崩壊剤(例えば、でん粉グリコール酸ナトリウム等)又は滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム等)などが用いられる。錠剤は、適宜、コーティングしてもよい。シロップ剤、液剤、懸濁剤などの液体製剤の場合、例えば、懸濁化剤(例えば、メチルセルロース等)、乳化剤(例えば、レシチン等)、保存剤などを用いる。注射用製剤の場合、溶液、懸濁液又は油性もしくは水性乳濁液の形態のいずれでもよく、これらは懸濁安定剤又は分散剤などを含有していてもよい。吸入剤として使用する場合は吸入器に適応可能な液剤として、点眼剤として使用する場合も液剤又は懸濁化剤として用いる。

本発明化合物の投与量は、投与形態、患者の症状、年令、体重、性別、あるいは併用される薬物(あるとすれば)などにより異なり、最終的には医師の判断に委ねられるが、経口投与の場合、体重 $1 \log$ 体重 $1 \log$ が、 $1 \log$ の $1 \log$ が $1 \log$ の $1 \log$ が $1 \log$ の $1 \log$ が $1 \log$ の $1 \log$ の

以下に実施例を挙げて本発明を詳しく説明するが、これらは単なる例示であり本発明は これらに限定されるものではない。

なお、各略号は以下に示す意味を有する。

Me:メチル、

Et:エチル、

Pr:n-プロピル、

i-Pr:イソプロピル、

t-Bu:t-プチル、

Ph:フェニル、

Bn:ベンジル、 DMF: N, N-ジメチルホルムアミド、

【実施例】

[0013]

3-[(メチルチオ)チオカルボニル] -2-(1ーナフチルイミノ) -5,5実施例 1 -ペンタメチレン-1, 3-チアジン(I-23)の合成

【化7】

1ーナフチルアミン (21.48 g)、トリエチルアミン (33.39 g)およびジクロロメタン (250 mL)の混合液にチオホスゲン (18.97 g)のジクロロメタン (50 mL)溶液を 2 0 ℃以下 で30分間にわたって加え、室温で1時間攪拌した。反応液を氷水(1000 吐)に加え、ジ エチルエーテル (1000 mL)で抽出した。抽出液を食塩水 (1000 mL)で2回洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して(1-ナフチル)イソチオシアネートの粗製物を 得た。

得られた(1-ナフチル)イソチオシアネートの粗製物のジクロロメタン (100 mL)溶 液に3-アミノ-2, 2-ペンタメチレンプロパノ-ル (27.93 g)のジクロロメタン (50 mL)溶液を氷冷下で加え、室温で2時間攪拌した。反応液に水 (1000 mL)を加え、ジクロ ロメタン (400 mL)で抽出した。抽出液を食塩水 (500 mL)で回洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥後、減圧濃縮してN-(1-ナフチル)-N'-(3-ヒドロキシー2, 2-ペンタメチレンプロピル)チオウレアの粗製物を得た。

得られたN-(1-ナフチル)-N'-(3-ヒドロキシー2, 2-ペンタメチレンプロピル) チオウレアの粗製物とトリフェニルホスフイン (59.02 g)とアセトニトリル (30 0 mL)の混合液に四塩化炭素 (69.22 g)を氷冷下で20分間にわたって加え、室温で1時 間攪拌した後、炭酸カリウム (31.10 g)を氷冷下で加え、室温で1時間攪拌した。反応液 に氷水 (400 mL)と酢酸エチル (300 mL)を加えて晶析し、析出した結晶をろ取して2-(1ーナフチルイミノ) -5, 5ーペンタメチレン-1, 3ーチアジン (33.61 g、収率72%)を無色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (δ ppm TMS / CDC1 $_{3}$) 1.40-1.64 (10H, m), 2.71 (2H, s), 3.17 (2H, s), 5.73 (1H, brs), 7.01 (1H, \dot{d} , J=6.9), 7.35-7.47 (3H, m), 7.55 (1H, \dot{d} , J=8.3), 7.81 (1 H, m), 8.01 (1H, m).

2-(1-ナフチルイミノ) -5, 5-ペンタメチレン-1, 3-チアジン (33.61 g)、二硫化炭素(11.42 g)およびDMF (200 mL)の混合液に60%水素化ナトリウム(6.0 g)を氷冷化で5分間にわたって加え、0℃で30分間攪拌した後、ヨウ化メチル(21.29 g)を氷冷下で20分間にわたって加え、0℃で1時間攪拌した。反応液を氷水(800 mL) に加え、ジエチルエーテル (500 mL)で抽出した。抽出液を食塩水 (1000 mL)で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得られた粗製物を再結晶(アセトン/2-プ ロパノール) して3ー [(メチルチオ)チオカルボニル] -2- (1-ナフチルイミノ) -5, 5-ペンタメチレン-1, 3-チアジン (I-23:26.17 g、収率65%)を黄色結晶 として得た。

[0014]

実施例2 3- [(メチルチオ)チオカルボニル] -2- (7-ヒドロキシー1-ナフチル イミノ) -5, 5-ペンタメチレン-1, 3-チアジン(I-94)の合成

【化8】

3-[(メチルチオ)チオカルボニル]-2-(7-ベンジルオキシー1-ナフチルイ ミノ) -5, 5 - ペンタメチレンー1, 3 - + アジン (0.91 g)のアニソール (9 mL)溶液に塩化アルミニウム (0.36 g)を氷冷化で加え、0℃で30分間攪拌した。反応液を半飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液 (150 吐)に加え、ジエチルエーテル (150 吐)で抽出した。 抽出液を食塩水 (150 mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル)で精製後、再 結晶 (ジイソプロピルエーテル/ヘキサン) して3- [(メチルチオ)チオカルボニル] -2- (7-ヒドロキシ-1-ナフチルイミノ) -5, 5-ペンタメチレン-1, 3-チア ジン (I-94: 0.31 g、収率41%)を黄色結晶として得た。

[0015]

実施例3 3- [(メチルチオ)チオカルボニル] -2- (7-t-ブトキシカルボニルメ トキシー1ーナフチルイミノ) -5, 5ーペンタメチレン-1, 3ーチアジン(I-95)の合成

【化9】

3-[(メチルチオ)チオカルボニル]-2-(7-t-プトキシカルボニルメトキシー1-ナフチルイミノ)-5,5-ペンタメチレン-1,3-チアジン <math>(0.21~g)のジクロロメタン (2~L)にトリフルオロ酢酸 (1~L)を氷冷下で加え、室温で2時間攪拌した。反応液にトルエン (5~L)を加え、減圧濃縮して得られた粗製物を再結晶(酢酸エチル/ジイソプロピルエーテル)して3-[(メチルチオ)チオカルボニル]-2-(7-カルボキシメトキシー1-ナフチルイミノ)-5,5-ペンタメチレン-1,3-チアジン (I-9~6:0.12~g、収率63%)を黄色結晶として得た。

上記と同様な方法を用いて、化合物 $I-1\sim I-2$ 2、および I-2 4 \sim I-9 3を合成した。構造式および物性は表 $1\sim 1$ 0 に示した。

[0016]

【表1】

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4

	\mathbb{R}^2	$ m R^3$	R4	x
`VV'	-(CH	0)=-	Me	S
			Me	0
			Me	S
4			Me	0
4			Me	S
+ /=		I ₂) ₄ -	Me	S
┤ 			Me	S
↓ 		Et	Me	0
()			Me	S
-			Me	0
4		<i>i</i> -Pr	Me	0
4		Allyl	Me	0
		Et	Me	S
		$H_2)_4$ -	Me	S S
	-(C)	H ₂) ₅ -	Me	<u>S</u>
-			Me	0
- \			Me	0
		-(CH -(CH -(CH -(CH -(CH -(CH -(CH -(CH	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

【表2】

$$\begin{array}{c|c}
(R^{1})_{n} & S \\
3 & = 2 \\
4 & & & \\
5 & & & \\
6 & & & \\
7 & & & & \\
R^{4}
\end{array}$$

No.	$(R^1)_n$	\mathbb{R}^2	R ³	R ⁴	X
I-21	H	-(CH	[2]4-	Me	S
	H	Pr	Pr	Me	S
I-22	— <u>H</u>	-(CF		Me	S
I-23	—— <u>H</u>	Et	Et	Me	S
I-24	H	Pr	Pr	Me	0
I-25	<u>H</u>		$H_2)_5$ -	Me	0
I-26	H	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-27	H	Allyl	Allyl	Me	S
I-28	H	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	0
I-29 I-30	2-Me		H_2 ₄ -	Me	S
	2-Me		$H_2)_5$ -	Me	S
I-31 I-32	4-Cl		$H_2)_4$ -	Me	S
	4-Cl		H ₂) ₅ -	Me	S
I-33 I-34	4-Cl		$H_2)_4$ -	Me	0
	4-Cl		H ₂) ₅ -	Me	0
I-35 I-36	2-OMe		H ₂) ₄ -	Me	S
I-36	2-OMe		H ₂) ₅ -	Me	S
I-38	2-OMe	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-39	4-OMe		H ₂) ₅ -	Me	S
I-40	4-OMe	<i>i</i> -Pr	i-Pr	Me	S
I-41	4-Br		H ₂) ₅ -	Me	S
I-41	4-(2-Pyridyl)		H ₂) ₅ -	Me	S
I-43	4-N(Me) ₂	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S S S
I-44	4-N(Me) ₂	-(0	CH ₂) ₄ -	Me	S
I-45	4-N(Me) ₂		CH ₂) ₅ -	Me	S
I-46	H		₂ O(CH ₂) ₂ -	Me	S
I-47	H	-(CH ₂)	₂ O(CH ₂) ₂ -	Me	0
I-48	7-OMe		CH ₂) ₄ -	Me	S S
I-49	7-OMe		CH ₂) ₅ -	Me	<u>S</u>
I-50	7-OMe	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-51	H	-(CH ₂) ₂]	$\overline{\text{VMe}(\text{CH}_2)_2}$	Me	S
I-52	H		CH ₂) ₅ -	Et	S
I-53	H		1.5	Et	S
I-54	H	-(CH ₂) ₅ -	CH ₂ OMe	S
I-55	H	<i>i</i> -Pr	CH ₂) ₅ -	CH ₂ OMe	S
I-56	$+\frac{1}{H}$	-(CH₀)₅-	Et	0
I-57	H	<i>i</i> -Pr	i-Pr	Et	0
I-58	6-OMe		CH ₂) ₄ -	Me	S
I-58	6-OMe		CH ₂) ₅ -	Me	S
I-60	6-OMe	i-Pr	i-Pr	Me	S

【表3】

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{4}

	$(\mathbb{R}^1)_n$	\mathbb{R}^2	R ³	\mathbb{R}^4	X
No.	7-OBn	-(CH		Me	S
I-61	7-OH	-(CH ₂) ₅ -		Me	S
I-62	5-OMe	-(CH		Me	S S S
I-63	5-OMe	-(CH		Me	S
I-64	5-OMe	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-65	5-OMe	-(CH		Me	0
I-66	5-OMe	-(CH		Me	0
I-67	5-OMe	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	0
I-68	6-OBn	-(CH		Me	S
I-69	6-OBn	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-70	6-OH	-(CH		Me	S
I-71	6-OSO ₂ Me	-(CI		Me	S
I-72	6-OCH ₂ CO ₂ -t-Bu		I ₂) ₅ -	Me	S
I-73	6-OCH ₂ CO ₂ -DBu	-(CI	1 ₀) ₅ -	Me	S S
I-74	6-OH	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S S S
I-75	6-OSO ₂ Me	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-76	6-OCH ₂ CO ₂ -t-Bu	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-77	6-OCH ₂ CO ₂ H	i-Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-78	5-OBn	-(CH ₂) ₅ -		Me	S
I-79	5-OBn	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-80	5-OH		H ₂) ₅ -	Me	S
I-81	5-OH	<i>i</i> -Pr	i-Pr_	Me	S
I-82	5-OSO ₂ Me		H ₂) ₅ -	Me	S S
I-83 I-84	5-OSO ₂ Me	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-84	5-OCH ₂ CO ₂ - <i>t</i> -Bu		H ₂) ₅ -	Me	S
I-86	5-OCH ₂ CO ₂ -t-Bu	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-87	5-OCH ₂ CO ₂ H		$H_2)_5$ -	Me	S
I-88	5-OCH ₂ CO ₂ H	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-89	7-OCH ₂ CO ₂ - <i>t</i> -Bu		H ₂) ₅ -	Me	S
I-90	7-OCH ₂ CO ₂ H	-(CH ₂) ₅ -		Me	S
I-90	7-OSO ₂ Me	-(CH ₂) ₅ -		Me	S
I-91	7-OCH ₂ CN		H ₂) ₅ -	Me	<u> </u>
I-93	7-OBn	<i>i</i> -Pr	i-Pr	Me	S S S
I-95	7-OH	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-94	7-OCH ₂ CO ₂ -t-Bu	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-96	7-OCH ₂ CO ₂ H	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
I-96	7-OSO ₂ Me	<i>i</i> -Pr	<i>i</i> -Pr	Me	S
1-97	1-00051410				

【表4】

1324		
化合物 番号		物性
No.	融点	NMR (CDCl ₈)
I-1	160-161	1.38-1.63 (8H, m), 1.73-1.82 (2H, m), 2.68 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.64 (2H, s), 7.17 (1H, d, J=7.3), 7.39 (1H, dd, J=8.2, 4.6), 7.66-7.72 (1H, m), 7.93 (1H, d, J=8.2), 8.46 (1H, d, J=8.2), 8.93 (1H, dd, J=4.0, 1.7)
1-2	111-113	1.59-1.86 (8H, m), 2.68 (3H, m), 2.77 (2H, s), 4.65 (2H, s), 7.17 (1H, d, J=7.6), 7.39 (1H, dd, J=8.2, 4.0), 7.69 (1H, m), 7.94 (1H, d, J=8.6), 8.43 (1H, d, J=8.6), 8.94 (1H, dd, J=4.0, 2.0)
I-3	121-122	0.90 (6H, t, J=7.3), 1.47-1.64 (4H, m), 2.63 (2H, s), 2.71 (3H, s), 4.56 (2H, s), 7.16 (1H, d, J=7.6), 7.39 (1H, dd, J=8.6, 4.3), 7.69 (1H, dd, J=8.6, 7.6), 7.93 (1H, d, J=8.6), 8.45 (1H, d, J=7.6), 8.93 (1H, dd, J=4.3, 1.7)
I-4	139-140	0.93 (6H, t, J=6.9), 1.20-1.58 (8H, m), 2.64 (2H, s), 2.71 (3H, s), 4.56 (2H, s), 7.16 (1H, d, J=7.6), 7.39 (1H, dd, J=8.6, 4.3), 7.69 (1H, dd, 8.6, 7.6), 7.93 (1H, d, J=8.6), 8.46 (1H, d, J=8.6), 8.93 (1H, dd, J=4.3, 2.0)
I-5		0.83-0.94 (6H, m), 1.13-1.35 (8H, m), 2.27 (3H, s), 2.76 (2H, s), 3.48 (2H, s), 7.46 (1H, dd, J=8.6, 4.3), 7.64 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.75 (1H, dd, J=8.6, 7.6), 8.19 (1H, m), 8.42 (1H, m), 8.95 (1H, dd, J=4.3, 1.0)
I-6	106-107	1.31-1.62 (8H, m), 1.72-1.85 (6H, m), 2.59 (2H, s), 2.64 (3H, s), 2.66 (2H, s), 2.79 (2H, s), 4.55 (2H, s), 6.72 (1H, d, J=7.9), 6.89 (1H, d, J=7.9), 7.09 (1H, t, J=7.6)
I-7	119.5- 120.5	1.34-1.65 (10H, m), 1.72-1.85 (4H, m), 2.32 (3H, s), 2.61 (2H, s), 2.65 (2H, s), 2.79 (2H, s), 3.85 (2H, s), 6.63 (1H, d, J=7.6), 6.87 (1H, d, J=7.6), 7.06 (1H, t, J=7.6)
I-8	101.5- 102.5	0.89 (6H, t, J=7.6), 1.45-1.68 (4H, m), 1.78 (4H, m), 2.59 (2H, m), 2.61 (2H, s), 2.64 (3H, s), 2.79 (2H, m), 4.48 (2H, s), 6.71 (1H, d, J=7.6), 6.89 (1H, d, J=7.6), 7.08 (1H, m)
I-9	103-104	1.59-1.90 (12H, m), 2.58 (2H, m), 2.63 (3H, s), 2.75 (2H, s), 2.80 (2H, m), 4.56 (2H, s), 6.72 (1H, d, J=7.6), 6.90 (1H, d, J=7.6), 7.09 (1H, m)
I-10	105-106	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 1.73-1.84 (4H, m), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.59 (2H, m), 2.64 (3H, s), 2.78 (2H, s), 2.78 (2H, m), 4.66 (2H, s), 6.67 (1H, d, J=7.6), 6.88 (1H, d, J=7.6), 7.07 (1H, t, J=7.6)
I-11		0.88 (6H, t, J=7.6), 1.38-1.60 (4H, m), 1.73-1.83 (4H, m), 2.32 (3H, s), 2.59 (2H, s), 2.62 (2H, m), 2.79 (2H, m), 3.79 (2H, s), 6.63 (1H, d, J=7.3), 6.86 (1H, d, J=7.3), 7.06 (1H, t, J=7.3)
I-12		1.76-1.81 (4H, m), 2.25 (2H, dd, J=13.9, 8.2), 2.39 (2H, dd, J=13.9, 8.2), 2.59 (2H, m), 2.65 (3H, s), 2.66 (2H, s), 2.80 (2H, m), 4.54 (2H, s), 5.15 (2H, s), 5.20 (2H, d, J=2.6), 5.76-5.92 (2H, m), 6.72 (1H, d, J=7.3), 6.90 (1H, d, J=7.3), 7.09 (1H, t, J=7.3) 1.50-1.83 (10H, m), 2.30 (3H, s), 2.60 (2H, m), 2.77 (4H, m), 3.88
I-18		(2H, s), 6.63 (1H, d, J=7.6), 6.87 (1H, d, J=7.6), 7.06 (1H, t, L=7.6)
I-14	119-120	(2H, sept, J=6.9), 2.31 (3H, s), 2.61 (2H, m), 2.72 (2H, s), 2.75 (2H, m), 3.98 (2H, s), 6.60 (1H, d, J=7.6), 6.86 (1H, d, J=7.6), 7.05 (1H, t, J=7.6)
I-1	5	1.73-1.85 (4H, m), 2.14-2.30 (4H, m), 2.33 (3H, s), 2.62 (2H, m) 2.64 (2H, s), 2.79 (2H, m), 3.84 (2H, s), 5.15-5.21 (4H, m), 5.73 5.89 (2H, m), 6.63 (1H, d, J=7.6), 6.87 (1H, d, J=7.6), 7.07 (1H, t J=7.6)

【表5】

化合物		物性
化合物 番号		
No.	融点	NMR (CDCl ₃)
I-16	127.5- 128.5	0.89 (6H, t, J=7.3), 1.45-1.66 (4H, m), 2.07 (2H, quint, J=7.6), 2.61 (2H, s), 2.64 (8H, s), 2.88 (2H, t, J=7.6), 2.95 (2H, t, J=7.6), 4.48 (2H, s), 6.73 (1H, d, J=7.6), 7.03 (1H, d, J=7.6), 7.14 (1H, t, J=7.6)
I-17	110-111	1.65-1.88 (8H, m), 2.07 (2H, quint, J=7.6), 2.63 (3H, s), 2.75 (2H, s), 2.87 (2H, t, J=7.6), 2.95 (2H, t, J=7.6), 6.74 (1H, d, J=7.6), 7.04 (1H, d, J=7.6), 7.15 (1H, m)
I-18	112-114	1.37-1.65 (8H, m), 1.76-1.81 (2H, m), 2.07 (2H, quint, J=7.3), 2.64 (3H, s), 2.66 (2H, s), 2.88 (2H, t, J=7.6), 2.95 (2H, t, J=7.6), 4.56 (2H, s), 6.74 (1H, d, J=7.6), 7.04 (1H, d, J=7.3), 7.14 (1H, m)
I-19	135-136	1.56-1.73 (8H, m), 2.06 (2H, quint, J=7.3), 2.30 (3H, s), 2.76 (2H, s), 2.87 (2H, t, J=7.6), 2.95 (2H, t, J=7.6), 3.88 (2H, s), 6.68 (1H, d, J=7.6), 7.02 (1H, d, J=7.6), 7.13 (1H, m)
I-20	103-105	1.44-1.57 (10H, m), 2.07 (2H, quint, J=7.3), 2.32 (3H, s), 2.65 (2H, s), 2.88 (2H, t, J=7.6), 2.95 (2H, t, J=7.6), 3.85 (2H, s), 6.69 (1H, d, J=7.6), 7.02 (1H, d, J=7.6), 7.13 (1H, m)
I-21		1.65-1.90 (8H, m), 2.68 (3H, s), 2.75 (2H, s), 4.65 (2H, s), 7.09 (1H, d, J=7.2), 7.42-7.52 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=7.2), 7.86 (1H, m), 8.08 (1H, d, J=7.2)
I-22	139- 140.5	0.92 (6H, t, J=7.3), 1.22-1.55 (8H, m), 2.62 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.57 (2H, s), 7.08 (1H, d, J=7.3), 7.42-7.51 (2H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.06 (1H, m)
I-23	118-119	1.30-1.85 (10H, m), 2.66 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.65 (2H, s), 7.09 (1H, d, J=7.3), 7.42-7.53 (3H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.07 (1H, m)
I-24	122.5- 123.5	0.89 (6H, t, J=7.3), 1.45-1.70 (4H, m), 2.61 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.57 (2H, s), 7.08 (1H, dd, J=7.6, 1.0), 7.42-7.54 (3H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2), 7.86 (1H, m), 8.07 (1H, m)
I-25	108.5- 109.5	0.94 (6H, t, J=7.3), 1.15-1.49 (8H, m), 2.38 (3H, s), 2.58 (2H, s), 3.88 (2H, s), 6.98 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.40-7.52 (3H, m), 7.64 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.11 (1H, m)
I-26	125.5- 126.5	1.26-1.70 (10H, m), 2.38 (3H, s), 2.63 (2H, s), 3.93 (2H, s), 6.99 (1H, dd, J=7.3, 1.3), 7.40-7.52 (3H, m), 7.64 (1H, d, J=8.2), 7.84 (1H, dd, J=4.3, 2.3), 8.11 (1H, m)
I-27	121-122	2.69 (3H, s), 2.77 (2H, s), 4.75 (2H, s), 7.04 (1H, dd, 5=7.5, 1.0), 7.41 7.53 (3H m) 7.65 (1H d, J=7.9), 7.84 (1H, m), 8.06 (1H, m)
I-28		2.26 (2H, dd, J=14.2, 8.2), 2.40 (2H, dd, J=14.2, 7.3), 2.67 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.64 (2H, s), 5.15 (2H, m), 5.19 (2H, m), 5.77-5.89 (2H, m), 7.09 (1H, d, J=7.6), 7.42-7.53 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=7.9), 7.86 (1H, m), 8.06 (1H, m)
I-29		1.00 (6H, d, J=6.9), 1.02 (6H, d, J=6.9), 1.97 (2H, sept, J=6.9), 2.37 (3H, s), 2.69 (2H, s), 4.07 (2H, s), 6.96 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.38-7.52 (3H, m), 7.63 (1H, d, J=8.6), 7.84 (1H, m), 8.11 (1H, m), 7.51 (2H, m), 2.40 (2H, s), 2.69 (3H, s), 2.73 (2H, d, J=2.3)
I-30	0 118-11	4.57-4.83 (2H, m), 7.34 (1H, d, J=8.2), 7.40-7.45 (2H, m), 7.55
I-3	1 134-13	5 1.31-1.84 (10H, m), 2.40 (3H, s), 2.64 (2H, d, J=3.0), 2.71 (3H, s), 4.51 (1H, d, J=12.9), 4.83 (1H, d, J=12.9), 7.34 (1H, d, J=8.2), 7.40-7.47 (2H, m), 7.58 (1H, d, J=8.2), 7.40-7.47 (2H, m), 7.56 (1H, d, J=8.2), 7.80 (1H, m), 8.00 (1H, m)

【表 6】

化合物		物性
番号		NMR (CDCl ₃)
No.	融点	1.57-1.94 (8H, m), 2.68 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.64 (2H, s), 7.02
I-32		(1H, d, J=7.9), 7.51-7.66 (3H, m), 8.06 (1H, d, J=8.2), 8.27 (1H, d, J=7.6)
I-33		1.31-1.69 (8H, m), 1.73-1.86 (2H, m), 2.67 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.64 (2H, s), 7.02 (1H, d, J=7.9), 7.51-7.66 (3H, m), 8.09 (1H, d, J=7.6), 8.27 (1H, d, J=7.9)
I-34		1.50-1.83 (8H, m), 2.35 (3H, s), 2.77 (2H, s), 3.95 (2H, s), 6.92 (1H, d, J=7.9), 7.50-7.64 (3H, m), 8.07 (1H, dd, J=7.6, 1.0), 8.26 (1H, dd, J=7.6, 1.3)
I-35	145.5- 146.5	1.37-1.69 (10H, m), 2.38 (3H, s), 2.65 (2H, s), 3.93 (2H, s), 6.91 (1H, d, J=7.9), 7.50-7.65 (3H, m), 8.13 (1H, d, J=7.6), 8.26 (1H, d, J=7.6)
I-36	127-128	1.50-1.95 (8H, m), 2.68 (3H, s), 2.74 (2H, s), 3.95 (3H, s), 4.69 (2H, s), 7.32-7.45 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=8.2), 7.80 (1H, d, J=7.6), 7.90 (1H, d, J=8.2)
1-37	137-141	1.32-1.85 (10H, m), 2.63 (2H, s), 2.70 (3H, s), 3.95 (3H, s), 4.68 (2H, s), 7.31-7.48 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=8.9), 7.80 (1H, d, J=7.6), 8.02 (1H, d, J=7.6)
I-38	118-119	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.67 (3H, s), 2.73 (2H, s), 3.94 (3H, s), 4.80 (2H, s), 7.30-7.45 (3H, m), 7.66 (1H, d, J=9.2), 7.79 (1H, d, J=8.2), 8.01 (1H, d, J=8.2)
I-39	168-169	1.30-1.71 (8H, m), 1.73-1.89 (2H, m), 2.66 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.63 (2H, s), 6.79 (1H, d, J=8.2), 7.03 (1H, d, J=7.6), 7.47-7.55 (2H, m), 8.05 (1H, m), 8.26 (1H, m)
I-40	116-118	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.03 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.77 (2H, s), 4.01 (3H, s), 4.74 (2H, s), 6.79 (1H, d, J=7.9), 6.98 (1H, d, J=7.9), 7.47-7.53 (2H, m), 8.05 (1H, m), 8.26 (1H, m)
I-41	187-188	1.30-1.69 (8H, m), 1.72-1.85 (2H, m), 2.67 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.64 (2H, s), 6.97 (1H, d, J=7.9), 7.50-7.66 (2H, m), 7.75 (1H, d, J=7.9), 8.08 (1H, d, J=8.2), 8.24 (1H, d, J=8.9)
I-42	132-133	1.31-1.70 (8H, m), 1.75-1.90 (2H, m), 2.71 (5H, s), 4.68 (2H, s), 7.19 (1H, d, J=7.6), 7.41 (1H, d, J=7.6), 7.43-7.57 (3H, m), 7.80-7.89 (2H, m), 8.16 (1H, m), 8.68 (1H, d, J=4.0), 8.78 (1H, s)
I-43		1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.05 (2H, sept, J=6.9), 2.68 (3H, s), 2.77 (2H, s), 2.89 (6H, s), 4.74 (2H, s), 6.98 (1H, d, J=7.9), 7.05 (1H, d, J=7.9), 7.42-7.57 (2H, m), 8.07 (1H, m), 8.24 (1H, m)
I-44	115-117	1.55-1.94 (8H, m), 2.66 (3H, s), 2.76 (2H, s), 2.90 (6H, s), 4.63 (2H, s), 7.01-7.05 (2H, m), 7.44-7.55 (2H, m), 8.04 (1H, m), 8.25 (1H, m)
I-45	114-115.5	2.90 (6H, s), 4.64 (2H, s), 7.05 (2H, m), 7.44-7.55 (2H, m), 8.06 (1H, m), 8.25 (1H, m)
I-46	138-139	1.50-1.70 (2H, m), 1.80-2.00 (2H, m), 2.70 (3H, s), 2.73 (2H, s), 3.70-3.80 (4H, m), 4.79 (2H, s), 7.09 (1H, d, J=7.3), 7.43-7.5 (3H, m), 7.69 (1H, d, J=8.2), 7.87 (1H, m), 8.06 (1H, m)
I-47	96.5-98	1.50-1.70 (2H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.38 (3H, s), 2.71 (2H, s) 3.60-3.80 (4H, m), 4.05 (2H, s), 6.98 (1H, dd, J=7.2, 1.0), 7.40 (3H, m), 7.66 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.10 (1H, m)

【表7】

化合物	物性			
番号	融点	NMR (CDCl ₃)		
No. I-48	119-120	1.60-1.94 (8H, m), 2.68 (3H, s), 2.75 (2H, s), 3.90 (3H, s), 4.63 (2H, s), 7.08 (1H, dd, J=7.6, 1.3), 7.17 (1H, dd, J=8.9, 2.3), 7.32 (1H, m), 7.40 (1H, d, J=2.4), 7.62 (1H, d, J=8.2), 7.76 (1H, d, J=8.9)		
I-49	141-142	1.23-1.66 (8H, m), 1.72-1.88 (2H, m), 2.66 (2H, s), 2.69 (3H, s), 3.89 (3H, s), 4.64 (2H, s), 7.07 (1H, d, J=7.3), 7.16 (1H, dd, J=8.9, 2.6), 7.31 (1H, m), 7.46 (1H, d, J=2.3), 7.61 (1H, d, J=8.9), 7.76 (1H, d, J=8.9)		
I-50	93-95	1.02 (6H, d, J=6.9), 1.08 (6H, d, J=6.9), 2.03 (2H, sept, J=6.9), 2.70 (3H, s), 2.77 (2H, s), 3.89 (3H, s), 4.74 (2H, s), 7.02 (1H, dd, J=7.6, 1.3), 7.16 (1H, dd, J=8.9, 2.6), 7.31 (1H, m), 7.44 (1H, d, J=2.3), 7.59 (1H, d, J=8.2), 7.75 (1H, d, J=8.9)		
I-51	116.5- 117.5	1.50-1.70 (2H, m), 1.90-2.10 (2H, m), 2.30-2.60 (4H, m), 2.32 (3H, s), 2.68 (2H, s), 2.70 (3H, s), 4.70 (2H, s), 7.09 (1H, d, J=6.3), 7.42-7.55 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=7.9), 7.86 (1H, m), 8.06 (1H, m)		
I-52	119-120	1.30-1.70 (8H, m), 1.39 (3H, t, J=7.4), 1.70-1.90 (2H, m), 2.65 (2H, s), 3.32 (2H, q, J=7.4), 4.63 (2H, s), 7.10 (1H, m), 7.42-7.54 (3H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.08 (1H, m)		
I-53	95.5-97	1.01 (1H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 1.37 (3H, t, J=7.4), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.76 (2H, s), 3.31 (2H, q, J=7.4), 4.71 (2H, s), 7.05 (1H, d, J=6.6), 7.41-7.53 (3H, m), 7.65 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.09 (1H, m)		
I-54	123.5- 124.5	1.30-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.67 (2H, s), 3.47 (3H, s), 4.62 (2H, s), 5.50 (2H, s), 7.13 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.43-7.55 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=8.2), 7.86 (1H, m), 8.07 (1H, m)		
I-55	106-107	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 2.03 (2H, sept, J=6.9), 2.79 (2H, s), 3.44 (3H, s), 4.69 (2H, s), 5.48 (2H, s), 7.08 (1H, d, J=7.3), 7.41-7.53 (3H, m), 7.66 (1H, d, J=8.2), 7.85 (1H, m), 8.08 (1H, m)		
I-56	120-121	1.34 (3H, t, J=7.4), 1.30-1.70 (10H, m), 2.62 (2H, s), 2.96 (2H, q, J=7.4), 3.92 (2H, s), 7.00 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.40-7.52 (3H, m), 7.64 (1H, d, J=8.2), 7.84 (1H, m), 8.11 (1H, m)		
I-57	101.5- 102.5	1.00 (6H, d, J=6.9), 1.01 (6H, d, J=6.9), 1.32 (3H, t, J=7.3), 1.97 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (2H, s), 2.94 (2H, q, J=7.3), 4.05 (2H, s), 6.96 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.38-7.52 (3H, m), 7.62 (1H, d, J=8.2), 7.84 (1H, m), 8.12 (1H, m)		
I-58	142-143	1.56-1.94 (8H, m), 2.67 (3H, s), 2.74 (2H, s), 3.93 (3H, s), 4.64 (2H, s), 6.94 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.11-7.15 (2H, m), 7.41 (1H, m), 7.57 (1H, d, J=8.2), 7.94 (1H, d, J=8.9)		
I-59	140.5- 141.5	1.24-1.66 (8H, m), 1.71-1.85 (2H, m), 2.65 (2H, s), 2.70 (3H, s), 3.93 (3H, s), 4.64 (2H, s), 6.94 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.11-7.15 (2H, m), 7.41 (1H, m), 7.56 (1H, d, J=7.9), 7.97 (1H, d, J=8.9)		
1-60		1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9) 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 3.93 (3H, s), 4.74 (2H, s), 6.89 (1H dd, J=7.3, .0), 7.11-7.15 (2H, m), 7.40 (1H, m), 7.54 (1H, d J=8.2), 7.97 (1H, d, J=9.6)		
I-61	121-122	1.35-1.86 (10H, m), 2.60 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.61 (2H, s), 5.10 (2H, s), 7.06 (1H, d, J=7.6), 7.23-7.47 (7H, m), 7.55 (1H, d, J=2.3), 7.61 (1H, d, J=7.9), 7.78 (1H, d, J=8.9)		
I-62	88-91	1.34-1.85 (10H, m), 2.67 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 5.07 (1H, s), 7.06-7.15 (2H, m), 7.26-7.37 (2H, m), 7.60 (1H d, J=7.9), 7.77 (1H, d, J=8.9)		

【表8】

化合物		物性
番号	西山上	NMR (CDCl ₃)
No	融点	1.60-1.90 (8H, m), 2.67 (3H, s), 2.74 (2H, s), 4.01 (3H, s), 4.64
I-63	121-122	(2H, s), 6.85 (1H, d, J=8.1), 7.10 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.34-7.47 (2H, m), 7.60 (1H, d, J=8.6), 8.10 (1H, d, J=8.2)
I-64	150-151	1.30-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.65 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.64 (2H, s), 6.85 (1H, d, J=7.6), 7.10 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.35-7.47 (2H, m), 7.62 (1H, d, J=8.2), 8.08 (1H, d,
I-65	128-129	J=8.2) 1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.01 (3H, s), 4.74 (2H, s), 6.84 (1H, d, J=7.3), 7.05 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.34-7.46 (2H, m), 7.63 (1H, d, J=8.2), 8.07 (1H, d, J=8.6)
I-66	142-143	1.50-1.80 (8H, m), 2.34 (3H, s), 2.75 (2H, s), 3.95 (2H, s), 4.00 (3H, s), 6.84 (1H, d, J=7.3), 7.00 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.34-7.45 (2H, m), 7.62 (1H, d, J=8.6), 8.06 (1H, d, J=8.2)
1-67	125-126	1.30-1.70 (10H, m), 2.37 (3H, s), 3.92 (2H, s), 4.00 (3H, s), 6.85 (1H, d, J=7.6), 7.00 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.35-7.45 (2H, m), 7.67 (1H, d, J=8.6), 8.06 (1H, d, J=8.6)
I-68	152-153	0.99 (6H, d, J=6.9), 1.01 (6H, d, J=6.9), 1.97 (2H, sept, J=6.9), 2.36 (3H, s), 2.68 (2H, s), 4.00 (3H, s), 4.06 (2H, s), 6.84 (1H, d, J=6.9), 6.97 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.35-7.44 (2H, m), 7.67 (1H, d, J=8.6), 8.05 (1H, d, J=8.2)
1-69	146-148	1.30-1.84 (10H, m), 2.65 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.94 (1H, d, J=7.3, 1.6), 7.19-7.23 (2H, m), 7.31-7.55 (7H, m), 7.98 (1H, d, J=8.6)
I-70	144-145	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.74 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.89 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.19-7.23 (2H, m), 7.31-7.54 (7H, m), 7.99 (1H, d, J=8.6)
I-71	167-168	1.31-1.85 (10H, m), 2.66 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 5.08 (1H, s), 6.93 (1H, dd, J=7.3, 1.3), 7.08 (1H, dd, J=8.9, 2.6), 7.16 (1H, d, J=2.6), 7.40 (1H, m), 7.50 (1H, d, J=8.2), 7.99 (1H, d, J=8.9)
1-72		1.31-1.85 (10H, m), 2.67 (2H, s), 2.70 (3H, s), 3.20 (3H, s), 4.64 (2H, s), 7.12 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.39 (1H, dd, J=9.2, 2.3), 7.52 (1H, m), 7.66 (1H, d, J=8.2), 7.76 (1H, d, J=2.6), 8.18 (1H, d, J=9.2)
I-73		1.30-1.84 (10H, m), 1.50 (9H, s), 2.66 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.63 (2H, s), 4.64 (2H, s), 6.96 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.07 (1H, d, J=2.6), 7.21 (1H, dd, J=9.2, 2.6), 7.4 (1H, m), 7.52 (1H, d, J=8.2), 8.00 (1H, d, J=9.2)
1-74	139-142 (dec.)	(2H, s), 4.80 (2H, s), 6.98 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.12-7.28 (2H, H), 7.43 (1H, m), 7.55 (1H, d, J=8.2), 8.03 (1H, d, J=9.2)
I-78	119-120	2.69 (3H, s), 2.77 (2, s), 4.74 (2H, s), 5.10 (1H, brs), 6.88 (1H, u J=7.3), 7.07 (1H, dd, J=8.9, 2.3), 7.15 (1H, d, J=2.6), 7.38 (1H, d), 7.48 (1H, d, J=8.2), 7.99 (1H, dd, J=8.9)
I-7	6	1.02 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9) 2.70 (3H, s), 2.78 (2H, s), 3.19 (3H, s), 4.74 (2H, s), 7.07 (1H, dd J=7.3, 1.0), 7.39 (1H, dd, J=9.2, 2.6), 7.51 (1H, m), 7.64 (1H, dd, J=8.2), 7.75 (1H, d, J=3.3), 8.18 (1H, d, J=9.2)



化合物		物性
番号		
No	融点	NMR (CDCl ₃)
I-77		1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 1.50 (9H, s), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.63 (2H, s), 4.74 (2H, s), 6.91 (1H, m), 7.07 (1H, d, J=2.6), 7.20 (1H, dd, J=9.2, 2.6), 7.40 (1H, m), 7.51 (1H, d, J=8.6), 7.99 (1H, d, J=9.2)
I-78	150-152	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9).
	(dec.)	2.69 (3H, s), 2.77 (2H, s), 4.74 (2H, s), 4.80 (2H, s), 6.94 (1H, d, J=6.6), 7.13 (1H, d, J=2.6), 7.21 (1H, dd, J=9.2, 2.6), 7.42 (1H, m), 7.54 (1H, d, J=7.9), 8.03 (1H, d, J=8.9)
1-79	154-155	1.30-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.65 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.93 (1H, d, J=7.3), 7.11 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.32-7.48 (5H, m), 7.52-7.56 (2H, m), 7.65 (1H, d, J=8.6), 8.18 (1H, d, J=8.2)
I-80	129-130	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.75 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.92 (1H, d, J=7.3), 7.06 (1H, dd, J=7.3, 1.0), 7.33-7.47 (5H, m), 7.52-7.56 (2H, m), 7.65 (1H, d, J=8.6), 8.17 (1H, d, J=8.2)
I-81	69.5-71	1.30-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.66 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 5.54 (1H, s), 6.85 (1H, m), 7.10 (1H, m), 7.30 (1H, m), 7.46 (1H, dd, J=8.2, 7.3), 7.63 (1H, d, J=8.6), 8.01 (1H, d, J=8.2)
I-82	110-112	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.74 (2H, s), 5.43 (1H, brs), 6.84 (1H, d, J=6.6), 7.05 (1H, d, J=6.6), 7.29 (1H, m), 7.45 (1H, m), 7.64 (1H, d, J=8.2), 7.99 (1H, d, J=8.6)
1-83	166.5- 167.5	1.30-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.68 (2H, s), 2.70 (3H, s), 3.22 (3H, s), 4.65 (2H, s), 7.18 (1H, d, J=6.6), 7.47 (1H, m), 7.53-7.60 (2H, m), 7.95 (1H, d, J=8.2), 8.06 (1H, d, J=8.2)
I-84	128.5- 129.5	1.02 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.79 (2H, s), 3.21 (3H, s), 4.74 (2H, s), 7.12 (1H, d, J=7.3), 7.46 (1H, t, J=7.9), 7.52-7.59 (2H, m), 7.93 (1H, d, J=8.6), 8.06 (1H, d, J=8.6)
I-85	129-130	1.31-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 1.51 (9H, s), 2.65 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 4.71 (2H, s), 6.74 (1H, d, J=7.6), 7.11 (1H, d, J=6.6), 7.34 (1H, t, J=8.1), 7.46 (1H, dd, J=8.4, 7.4), 7.67 (1H, d, J=8.2), 8.20 (1H, d, J=8.2)
I-86	112-113	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 1.51 (9H, s), 2.02 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.70 (2H, s), 4.74 (2H, s), 6.73 (1H, d, J=7.3), 7.06 (1H, d, J=6.3), 7.34 (1H, t, J=8.1), 7.45 (1H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2), 8.18 (1H, d, J=8.2)
I-87	153-154.5 (dec.)	1.30-1.70 (8H, m), 1.70-1.90 (2H, m), 2.65 (2H, s), 2.69 (3H, s), 4.64 (2H, s), 4.86 (2H, s), 6.78 (1H, d, J=7.6), 7.13 (1H, d, J=7.3), 7.36 (1H, m), 7.48 (1H, m), 7.71 (1H, d, J=8.6), 8.15 (1H, d, J=8.2)
I-88	156.5-158 (dec.)	1.01 (6H, d, J=6.9), 1.06 (6H, d, J=6.9), 2.01 (2H, sept, J=6.9), 2.69 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.74 (2H, s), 4.86 (2H, s), 6.78 (1H, d, J=7.6), 7.08 (1H, d, J=6.6), 7.36 (1H, m), 7.47 (1H, m), 7.72 (1H, d, J=8.6), 8.13 (1H, d, J=8.2)

【表10】 ...

- A #4-		物性
化合物	•	- WIT
番号	F1 1-	NMR (CDCl ₃)
No	融点	
I-89	131-132	1.31-1.88 (10H, m), 1.57 (9H, s), 2.65 (2H, s), 2.74 (3H, s), 4.60 (2H, s), 4.65 (2H, s), 7.07 (1H, d, J=6.3), 7.27 (1H, m), 7.34
1		(2H, s), 4.65 (2H, s), 7.07 (1H, d, J=0.5), 7.27 (1H, M), 115 (1H, d, J=7.6), 7.47 (1H, d, J=2.6), 7.61 (1H, d, J=8.2), 7.78
}		
		(1H, d, J=9.2) 1.81-1.90 (10H, m), 2.65 (2H, s), 2.73 (3H, s), 4.64 (2H, s), 4.77
I-90	124-130	(2H, s), 7.09 (1H, d, J=7.3), 7.26 (1H, m), 7.36 (1H, m), 7.51
1	(dec.)	(2H, s), 7.09 (111, d, s=7.0), 7.20 (111, m), 7.00 (2H, d), 1.00 (111, d, J=8.9)
	-00.101	1.31-1.87 (10H, m), 2.67 (2H, s), 2.71 (3H, s), 3.16 (3H, s), 4.65
I-91	130-131	(2H, s), 7.16 (1H, d, J=7.3), 7.40-7.53 (2H, m), 7.69 (1H, d,
		J=7.9), 7.91 (1H, d, J=8.9), 8.10 (1H, s)
	7 F F 1 F C	1.31-1.87 (10H, m), 2.68 (2H, s), 2.73 (3H, s), 4.66 (2H, s), 4.87
I-92	155-156	(2H, s), 7.11 (1H, d, J=7.3), 7.19 (1H, dd, J=8.9, 2.3), 7.40 (1H,
1	1	$\frac{1}{2}$ m) 7.55 (1H d. J=2.3), 7.64 (1H, d. J=7.9), 7.82 (1H, d. J=9.2)
T 00		1 02 (6H d J=6.9), 1.08 (6H, d, J=6.9), 1.96-2.10 (2H, m),
I-93		2.68 (3H, s), 2.74 (2H, s), 4.73 (2H, s), 5.14 (2H, s), 7.02 (1H,
ļ		d J=73), 7.22-7.61 (9H, m), 7.77 (1H, d, J=8.9)
I-94		1 01 (6H d J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.03 (2H, sept, J=6.9),
1-34	1	2 69 (3H, s), 2.78 (2H, s), 4.74 (2H, s), 5.17 (1H, brs), 7.02 (1H, 1
1	l .	d, J=7.3), 7.13 (1H, dd, J=8.9, 2.6), 7.29 (1H, m), 7.37 (1H, d, 1
		J=2 3) 7 58 (1H, d, J=8.2), 7.76 (1H, d, J=8.9)
I-95		1 02 (6H d J=6 9), 1.09 (6H, d, J=6.9), 1.48 (9H, s), 2.04 (2H,
1 200		sept, J=6.9), 2.73 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.59 (2H, s), 4.75 (2H,
	Ì	s), 7.02 (1H, d, J=7.3), 7.23-7.34 (2H, m), 7.45 (1H, d, J=2.6),
		7.59 (1H, d, J=8.6), 7.77 (1H, d, J=8.9)
I-96	148-150	1.02 (6H, d, J=6.9), 1.08 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9),
	İ	2.72 (3H, s), 2.76 (2H, s), 4.73 (2H, s), 4.76 (2H, s), 7.04 (1H, s), 7.70 (1H, d, J=2.6), 7.61
ľ		d, J=7.3), 7.25 (1H, m), 7.34 (1H, m), 7.50 (1H, d, J=2.6), 7.61
		(1H, d, J=7.9), 7.80 (1H, d, J=8.9) 1.02 (6H, d, J=6.9), 1.07 (6H, d, J=6.9), 2.02 (2H, sept, J=6.9),
I-97	98-100	1.02 (6H, d, 3=6.9), 1.07 (6H, d, 3=0.9), 2.02 (2H, steps, 5 1.07), 2.71 (3H, s), 2.79 (2H, s), 3.15 (3H, s), 4.74 (2H, s), 7.11 (1H, s), 2.79 (2H, s), 3.15 (3H, s), 4.74 (2H, s), 7.11 (1H, s), 4.74 (2H, s), 4.74
		d, J=7.6), 7.39-7.51 (2H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2), 7.90 (1H, d,
1		J=8.2), 8.09 (1H, d, J=2.6)
		0-0.4), 0.00 (III, 4, 0 -10)

[0017]

上記の本発明化合物の試験例を以下に示す。

試験例1 ヒトカンナビノイド受容体結合阻害実験

ヒトカンナビノイド受容体は、CB1又はCB2受容体を安定発現させたCHO細胞の膜画分を用いた。調製した膜標品と披検化合物、及び38,000 dpmの[3 H]CP55940(終濃度0.5 nM:PerkinElmer Life & Analytical Sciences 社製)をアッセイ緩衝液(0.5% 牛血清アルブミンを含む50 mM Tris-HC1緩衝液(pH 7.4)、1 mM EDTA、3 mM MgC12)中で、25℃、2時間のインキュベーションを行なった。インキュベーションの後、1% ポリエチレンイミン処理したグラスフィルターにて濾過、0.1% BSAを含む50 mM Tris-HC1緩衝液(pH 7.4)にて洗浄後、液体シンチレーションカウンターにてグラスフィルター上の放射活性を求めた。非特異的結合は10 μ Mの WIN55212-2(US 5081122記載のカンナビノイド受容体アゴニスト、Sigma社製)存在下で測定し、特異的結合に対する被検化合物の50%阻害濃度(IC50値)を求めた。披検化合物のKi値は、得られたIC50値と[3 H]CP55940のKd値から算出した。

	CB 受容体結合	阻害 Ki (nM)
化合物	CB1	CB2
I-6	15.0	0.2
I-14	16.0	1.6
1-22	20.0	1.5
I-23	29.6	6.0
I-25	42.5	1.0
I-27	13.0	0.3
I-28	31.4	4.8
I-29	6.0	1.7
I-33	20.7	1.2
I-43	21.4	11.3
I-77	35.0	1.5

試験例2 カンナビノイド受容体を介するcAMP生成阻害実験

ヒトCB1又はCB2受容体を発現させたCHO細胞に、被検化合物を添加し15分間インキュベーションの後、フォルスコリン(終濃度4 μ M、SIGMA社)を加えて20分間インキュベーションした。1N HC1を添加して反応を停止させた後、上清中のcAMP量をCyclic AMP kit(CI S bio international社製)を用いて測定した。フォルスコリン刺激によるcAMP生成をフォルスコリン無刺激に対して100%とし、50%の抑制作用を示す被検化合物の濃度(IC50値)を求めた。

【表12】

	cAMP 生成阳	書 IC ₅₀ (nM)
化合物	CB1	CB2
I-6	3.2	0.2
I-10	n.t.	0.2
I-14	4	2.7
I-23	10.4	1.7
I-27	8.1	n.t.
I-29	17.5	n.t.

n.t.: not tested

試験例3 ICR系マウスにおけるホルマリン侵害刺激に対する抑制効果

実験にはICR系雄性マウス (5週齢)を使用し、ホルマリン侵害刺激に対する本発明化合物の抑制効果を調べた。被検化合物をゴマ油に溶解し、ホルマリン投与の 2 時間前にマウスに経口投与した後に、右後肢にホルマリン (2%、20 µ L) を皮下投与した。この実験ではホルマリン投与後30分間測定し、ホルマリン投与直後の5分間 (第1相) と10から30分ま

での20分間(第2相)に分けた。痛みの強度は右後肢に対するlicking及びbiting行動の合 計時間を指標にして被検化合物の抑制効果を測定し、ED50値を算出した。

【表13】

	ホルマリン侵害刺激に対する抑制効果 (ED50)	
化合物	第1相 (mg/kg)	第2相 (mg/kg)
I-6	2.5	4.0
I-14	5.2	3.1
I-23	1.5	1.0
I-29	3.6	3.5

試験例4 ICR系マウスにおけるCompound 48/80誘発痒みに対する抑制効果

Inagakiらの方法 (Eur J Pharmacol 1999;367:361-371)を一部改変して実験を行った。即ち、雌性ICR系マウスの予め剃毛した背部にcompound 48/80 (3 mg/50 ml/site)を皮内注射して反応を惹起し、その直後から観察される注射部位への後肢での引っ掻き回数を30分間に渡ってカウントした。披検化合物をゴマ油に溶解し、マウスに経口投与した後、あらかじめ設定した最高血中濃度が得られる時間にcompound 48/80の接種によりかゆみを惹起した。痒み抑制の評価は、化合物投与群の引っ掻き回数と媒体投与群における引っ掻き回数とを比較することにより行ない、 ED_{50} 値を算出した。

I-23の ED_{50} 値は0.54mg/kgで、強い痒み抑制効果が認められた。

[0018]

製剤例

以下に示す製剤例1~8は例示にすぎないものであり、発明の範囲を何ら限定することを意図するものではない。「活性成分」なる用語は、本発明化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、それらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を意味する

製剤例1

硬質ゼラチンカプセルは次の成分を用いて製造する:

	用軍
	(mg/カプセル)
活性成分	2 5 0
デンプン(乾燥)	2 0 0
ステアリン酸マグネシウム	1 0
合計	4 6 0 m g

製剤例 2

錠剤は下記の成分を用いて製造する:

	用量
	(m g/錠剤)
活性成分	2 5 0
セルロース(微結晶)	4 0 0
二酸化ケイ素(ヒューム)	1 0
ステアリン酸	5
合計	6 6 5 m g

成分を混合し、圧縮して各重量665mgの錠剤にする。

製剤例3

以下の成分を含有するエアロゾル溶液を製造する:

	里重
活性成分	0. 25
エタノール	25. 75

74.00 プロペラント22 (クロロジフルオロメタン)_ 100.00 合計

活性成分とエタノールを混合し、この混合物をプロペラント22の一部に加え、-30 ℃に冷却し、充填装置に移す。ついで必要量をステンレススチール容器へ供給し、残りの プロペラントで希釈する。バブルユニットを容器に取り付ける。

活性成分60mgを含む錠剤は次のように製造する:

EDC OT O U III g a a a a well la year	
活性成分	$60\mathrm{mg}$
	4 5 m g
デンプン	_
微結晶性セルロース	35mg
ポリビニルピロリドン(水中10%溶液)	4 m g
ナトリウムカルボキシメチルデンプン	4.5 mg
ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg
滑石 -	1 m g
***	150mg
合計	1 0 0 11 g

活性成分、デンプン、およびセルロースはNo. 45メッシュU. S. のふるいにかけ て、十分に混合する。ポリビニルピロリドンを含む水溶液を得られた粉末と混合し、つい で混合物をNo. 14メッシュU.S. ふるいに通す。このようにして得た顆粒を50℃ で乾燥してNo. 18メッシュU. S. ふるいに通す。あらかじめNo. 60メッシュU S. ふるいに通したナトリウムカルボキシメチルデンプン、ステアリン酸マグネシウム 、および滑石をこの顆粒に加え、混合した後、打錠機で圧縮して各重量150mgの錠剤 を得る。

製剤例 5

活性成分80mgを含むカプセル剤は次のように製造する:

80 mg 活性成分 5 9 m g デンプン 5 9 m g 微結晶性セルロース $2 \, \mathrm{mg}$ ステアリン酸マグネシウム 2 0 0 m g

活性成分、デンプン、セルロース、およびステアリン酸マグネシウムを混合し、No. 4 5メッシュU. S. のふるいに通して硬質ゼラチンカプセルに200mgずつ充填する

製剤例6

活性成分225mgを含む坐剤は次のように製造する:

2 2 5 mg 活性成分 $2000mg_{-}$ 飽和脂肪酸グリセリド 2 2 2 5 m g 合計

活性成分をNo. 60メッシュU. S. のふるいに通し、あらかじめ必要最小限に加熱 して融解させた飽和脂肪酸グリセリドに懸濁する。ついでこの混合物を、みかけ2gの型 に入れて冷却する。

製剤例7

活性成分50mgを含む懸濁剤は次のように製造する:

50 mg 活性成分 50 mg ナトリウムカルボキシメチルセルロース 1. 25 ml シロップ 0.10ml 安息香酸溶液 q. v. 香料 q. v. 色素 5 m l 精製水を加え合計

活性成分をNo.45メッシュU.S.のふるいにかけ、ナトリウムカルボキシメチル

セルロースおよびシロップと混合して滑らかなペーストにする。安息香酸溶液および香料 を水の一部で希釈して加え、攪拌する。ついで水を十分量加えて必要な体積にする。 製剤例8

静脈用製剤は次のように製造する:

活性成分

100mg

飽和脂肪酸グリセリド

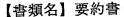
1000ml

上記成分の溶液は通常、1分間に1mlの速度で患者に静脈内投与される。

【産業上の利用可能性】

[0019]

カンナビノイド受容体アゴニスト作用を有する2ーナフチルイミノー1,3ーチアジン 誘導体が鎮痛効果、疼痛治療効果、抗掻痒効果、又は気管支拡張効果をを示すことを見出 した。



【要約】

カンナビノイド受容体アゴニスト作用を有する2-ナフチルイミノー1,3 【課題】 ーチアジン誘導体及び該化合物を有効成分として含有する医薬組成物を創製し、鎮痛剤、 疼痛治療剤、抗掻痒剤、又は気管支拡張剤を提供する。

【解決手段】 一般式(I):

【化1】

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{S} R^{2}$$

$$= X \times R^{3}$$

$$X \times R^{4}$$
(I)

(式中、 R^1 は同一又は異なって、アルキル等; R^2 及び R^3 は同一又は異なって C^2 2 – C4 アルキル等;又はR²及びR³は隣接する炭素原子を含む5~8員の炭素環;R⁴はC1 -C6アルキル等;Xは酸素原子又は硫黄原子;Wはヘテロ原子を介在してもよいC2-C6アルキレン等; nは0~7の整数)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩 又はそれらの溶媒和物。

【選択図】 なし

特願2003-300952

出願人履歴情報

識別番号

[000001926]

1. 変更年月日

1990年 8月23日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号

氏 名 塩野義製薬株式会社